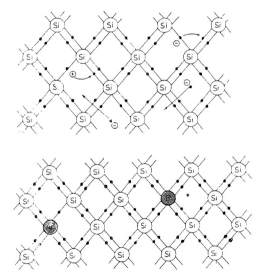
كيمياء الحفر والسطوح



دكتور/ محمد مجدى عبد الله واصل أستاذ الكيمياء الفيزيائية بكلية العلوم - جامعة الأزهر

4 . . 5



بسباندار حماارحيم

﴿ اقْرَأُ وَرَبُّكَ الْأَكْرَمُ ۞ الَّذِي عَلَّمَ بِالْقَلَمِ ۞ عَلَّمَ الإِنسَانَ مَا لَمْ يَعْلَمْ ۞ ﴾

سورة العلق (٣ - ٥) صدق الله العظيم

كيميساء الحفروالسطوح

دكتور/ محمد مجدى عبد الله واصل أستاذ الكيمياء الفيزيائية بكلية العلوم - جامعة الأزهر

الكتـــاب، كيمياء الحفز والسطوح المسطوط، أ.د. معمد مجدى عبد الله واصل رقم الطبعــة، الأولى تاريخ الإصــدار، ١٤٥٥هـ - ٢٠٠٤م حــق وق الطبع، محفوظة للمؤلف الناشـــر، دار النشر للجامعات رقم الإيــداع، ١٢٠٧٠٨٤ الترقيم الدولي، ٢٠٠٢/٠٧٨٤ الترقيم الدولي، ٢٠٥٢/٠٧٨٤ الســكـــود، ٢/٢٧٧٧

لا يجوز نسخ أو است مال أى جزء من هذا الكتاب بأى شكل من الأشكال أو بأية وسيلة من الوسائل المعروضة منها حتى الان أو ما يستجد مستقبلاً . سواء بالتصوير أو بالتسجيل على أى أشرطة أو أقراص أو حفظ المعلومات واسترجاعها دون إذن كتابي من المؤلف .

دار النشر للجامعات - مصر ص . ب۱۳۰ محمد فرید ۱۱۵۱۸ - القاهرة - تلیفاکس : ۲۵۰۲۸۱۲

فالمسائخ

إلى روح أبي وأمي ...

الى زوجتى وأولادى وأحفادى ... الى أبنائى ويناتى الطلاب ...

بى بعدي وبدائى الماحثين والباحثات ...

بري. إلىكل طلاب العلم ...

المؤلف

بـــاندارمرارحيم معتليمة مقتليمة

أحمدك الله حمداً طاهراً مبـاركًا يليق بجـلال وجهك وعظيم سلطانك وأصلى وأسلم على مُعلم البشرية سيدنا محمد وعلى آله وصحبه وبعد ..

فحرصاً منى على توفير المراجع اللازمة لدراسة فروع الكيمياء الفيزيائية فيسرنى أن أقدم للمكتبة العربية هذا الجهد المتواضع وهو و كيمياء الحفز والسطوح و ولو نظرنا إلى هذا الفرع لوجدنا أن أية صناعة مهمة من الصناعات القائمة في عصرنا هذا لا تخلو من عمليات الخفز وعمليات الإمتزاز والإبتزاز ، ومثال ذلك صناعات البترول والزيوت والصابون والألبان والأصباغ . كما تتدخل كيمياء الحفز والسطوح في معظم العمليات الحيوية التي تتم في جسم الإنسان . وتلعب العوامل الحفازة دورا هاما في دعم وتطور الاقتصاد الوطني في أي بلد ، كما تساهم العوامل الحفازة في قيام وتطور الصناعات المختلفة ، كما تساهم في التقدم التكنولوجي الذي تعيشه في عصرنا

ولقد حاولت جاهداً أن يكون عرض الموضوعات به كثير من العمق والشمول حتى تفى بمتطلبات طالب الجامعة وأيضًا تكون عونًا لطلاب الدراسات العليا والباحثين في مجال كيمياء الحفز والسطوح . وكذلك الباحثين في مجالات فيزياء الحالة الصلبة وفيزياء السطوح وأيضًا المهندس الكيميائي والمهتمين في قطاعات الصناعات الختلفة .

وأسأل الله العلى القدير ، أن يوفقنا جميعًا دارسين وباحثين . .

والله ولي التوفيق ، ،

المؤلف دكتور/محمدمجدىعبداللهواصل

-۹-المحتسويات

الصفحة	
11	أولا ،كيمياء الحفز
١٣	- المقسدمة
١٣	- عملية الحفز
۱۳	- العوامل الحفازة
11	- بعض خصائص الحفازات
10	- أنواع العامل الحافز المحضر
10	- العامل الحافز الفلزي ، والعامل الحافز المركب
17	الفصل الأول : التفاعلات الحفزية المتجانسة :
14	- التغير في طاقة الوضع في العمليات الحفزية
۲.	- الكيمياء الحركية للتفاعلات الحفزية المتجانسة
*1	- التحلل الحفزي المتجانس لفوق أكسيد الهيدروجين
	- التحلل الحفزي المتجانس لفوق أكسيد الهيدروجين بواسطة أيونات
**	الكرومات
	- التحلل الحفزي المتجانس لفوق أكسيد الهيدروجين بواسطة أيونات
**	المولبيدات
40	- الحفز الحامضي والقاعدي
4.4	- الحفز الحامضي النوعي والقاعدي النوعي
79	- الحفز الحامضي العام والقاعدي العام
*3	لفصل الثاني : التفاعلات الحفزية غير المتجانسة ،
*1	- ألفة عامل الحفز غير المتجانس
*1	- استرجاع عامل الحفز
**	- الطبيعة الخاصة لعامل الحفز في تأثيره
**	- ظاهرة تسمم العامل الحافز
٤٠	- عمليات التنشيط في التفاعلات غير المتجانسة
64	- نظریات الحفز

٤Y	- نظرية المراكز النشطة
٤٣	- المقارنة بين تأثير المسمم على إمتزاز المواد المتفاعلة والحفز
££	- نظرية تيلور للمراكز النشطة
ŧ o	- نظرية تكوين مركب وسط
٤٧	- النظرية الحديثة للحفز بالتلامس
٤٩	الفصل الثالث: تحضيرالعامل الحافز:
٤٩	- تحضير العامل الحافز
٥١	- دراسة سطح وطبيعة العامل الحافز
٥٣	- العوامل الحفازة من الموصلات
٥٣	- العواملُ الحفازة من العوازل
٥٤	- العوامل الحفازة من أشباه الموصلات
70	- دور العيوب البلورية في النشاط الحفزي
74	- العامل الإلكتروني والنشاط الحفزي
77	- تركيب مطح العامل الحافز والنشاط الحفزي
**	~ المرقسيات والعوامل الحفزية
٧٥	- فعل العامل الحفزى
Y Y	- التسمم والإعاقة والإتساخ
ΛY	- عامل حفز الإتساخ
۸۳	- التلبد
۸۳	- ميكانيكية النشاط الحفزى
۸۹	﴿ أَ ﴾ تفاعلات التفكك المشتملة على نوع واحد من الجزئيات
۸۹	(ب) التفاعلات ثنائية الجزيئية
٩.	(ج) حساب العامل غير الأسى في معادلة السرعة
۹.	- تطور العوامل الحفازة
۹.	- حركيات تفاعل السطح
۹.	١ - تفاعل أحادى الجزيثيـة
44	٧ - تفاعل ثنائي الجزيئية٧
94	٣ - العداما الحدكية وتدكيب العاما الحافز

90	- تفاعلات تشتمل على الإمتزاز والنشاط الحفزى
	أولاً : تفاعـلات التبـادل الحفـزى للهيـدروكـربـونات المشبـعـة مع
40	الديوتيبريوم
1.1	ثانيًا : الهدرجة الحفزية للأولنيفيات
1.7	ثالثًا : الهدرجة الحفزية للأستيلين والمركبات الأستيلينة
1.4	رابعًا : الهدرجة الحفزية للمركبات الأروماتية
1.9	خامسًا : الهدرجة الحفزية للمجاميع غير المشبعة
11.	سادسًا : التفاعلات الحفزية لفيشر - ترويش
111	سابعًا : الشفكك الحفزى لحامض الفورميك
117	ثامنًا : التفاعلات الحفزية التي تحدث بميكانيكية أيون الكاربونيوم .
110	ثانيًا ،كيمياءالسطوح
117	الفصل الرابع الإمتـــزاز :
114	، – أنواع الإمشزاز
113	ر - الفرق بين الإمتزاز الفيزيائي والكيميائي
11.	- الإمتزاز الموقعي والإمتزاز غير الموقعي
171	- الإمشصاص
177	– أنواع الإمستـصـاص
177	- الفرق بين الإمتصاص والإمتزاز
177	- طاقسات الإمستواذ
171	- حركية الإمتزاز والإمتصاص
178	- قييامسات الإمشزاز والإبتزاز والإمتصاص
14.	– أنواع السطوح المستعملة في تجارب الإمتزاز
177	- الإمشزاز وعلاقشه بالاندماج
187	الفصل الخامس الإمتـــزاز في الحـلول :
. 17%	- التوتر السطحى
179	- الخاصية الشعرية

-11-

1 2 7	- تأثير درجة الحرارة على الشد السطحي
124	- تركيب وطبيعة أغشية السطح
1 1 1	- ضغط الغشاء والقوانين الغازية
1 £ 9	الفصل السادس : دراســة الإمتــــزاز :
1 £ 9	- ايزوڻيرمات الإمتزاز
101	- حىرارة الإمتىزاز
171	- أســئلة متنوعة
170	- المراجع
179	- المصطلحات العلمية

أولاً:كيمياء الحفز

بــــا بندالرحم الرحيم كيمياء العفز

مقدمة:

تختص كيمياء الحفز بدراسة التفاعلات الحفزية ، والعوامل الحفازة وتحضيرها وخواصها . وأيضًا الحركية الكيميائية للتفاعلات الحفزية ، سواء في الحالة المتجانسة أو غير المتجانسة . وكذلك التطبق العملي في معظم الصناعات الكيميائية .

عملية الحفز : Catalysis

هى العملية التى يحدث فيها تغير فى سرعة التفاعل الكيميائي تحت تأثير إضافة بعض المواد (الحفازات) وإما أن تكون هذه العملية متجانسة أى أن المتفاعلات والمواد الحفازة من صنف واحد ، أو تكون غير متجانسة بمعنى أن يختلف صنف الحفازات عن المتفاعلات .

العوامل الحفازة (الحفازات) : Catalysts

هى المواد التى تضاف إلى التفاعل الكيميائى فتغير من سوعته . فإذا زادت سرعة التفاعل الكيميائى ، سمى العامل الحفاز موجب أى أن هناك عوامل حفازة موجبة ، ولكن إذا قلت سرعة التفاعل الكيميائى سميت بالعوامل الحفازة السالبة .

ولقد وجد أن التغير في سرعة التفاعل الكيميائي يتناسب تناسبا طرديًا مع تركيز العامل الحافز وذلك في التفاعلات الحفزية المتجانسة .

كذلك وجد أن العامل الحافز يشارك في التفاعل ذاته ، حيث تكون هذه المشاركة عن طريق تكوير المركب الوسط النشط الذي يظهر في بداية التفاعل ، ثم بعد ذلك في نهاية التفاعل يعود العامل الحافز دون أن يتغير كيميائيا ، ولكن أحيانا نجد أن العامل الحافز الصلب قد يتغير من بللورات خشنة إلى بللورات ناعمة في نهاية التفاعل . كما يحدث في بللورات ثاني أكسيد المنجنيز Mn O₂ عند استخدامها في تملل كلورات البوتاسيوم ، فنجد أن هذه البللورات تتحول في نهاية التفاعل إلى بودرة ناعمة . وهذا تغير فيزيائي في الشكل فقط .

بعض الخصائص العامة للحفازات:

- ١ لابد أن تكون كمية العامل الحافز المطلوبة لإحداث تغير فى سرعة التفاعل الكيميائي تكون دائماً صغيرة . حيث أظهرت النتائج العملية أن ١٠-١٣- جرام مكافئ من كبريتات المنحاس Cu SO₄ تكفى لإحداث تغير فى سرعة تفاعل أكسدة كبريتات الصوديوم بواسطة الأكسجين فى وسط مائى .
- ٧ كذلك وجد أن عامل الحفر لا يمكن أن يزيح نقطة الإتزان في التضاعلات العكسية ، لأن عامل الحفز يؤثر بنفس الطريقة والكمية على التفاعل الطردى والعكسي . ومثال ذلك نجد ١٩٨٪ من يوديد الهيدروجين تتحلل عند ٥٣٥ م ٥ . وفي الجدول التالي رقم (١) نجد أن الإتزان في تحول البارالدهيد إلى الدهيد يعتبر ثابتًا على الرغم من الأخذ في الإعتبار طبيعة العامل الحافز وكميته .

جدول رقم (۱) تأثير اختيار عامل الحفز عند ٢٠٫٥ م° في التفاعل العكسي لتحول البارالدهيد إلى الدهيد

الزيادة في الجسم عند القرب من الإتزان	كمية عامل الحفز المستخدمة	عامل الحفز
۸,۱۹	٠,٠٦٨	ثاني أو كيد الكبريت SO ₂
۸٫۱۳	٧,٧	كبريتات الزنك Zn So ₄
۸٫۱۵	۰٫۱۳	حمض الهيدرو كلوريك HCl
۸,۲۷	٠,٥٢	حمض الأكساليك COOH) ₂
۸,۱۰	٠,٥٤	حمض الفوسفوريك H ₃ PO ₄

 ٣ - أيضًا وجد أن كل عامل حفز متخصص: حيث يغير سرعة تفاعل واحد أو مجموعة تفاعلات محددة فمثلاً يتحلل الكحول الإيثيلي إلى ماء وإيثيلين في وجود أكسيد الألومنيوم كعامل حافز، بينما يتحلل الكحول الإيثيلي إلى الهيدروجين والأسينالدهيد في وجود النحاس كعامل حفز كما يلى

$$CH_3 \cdot CH_2 \cdot OH \xrightarrow{Al_2O_3} CH_3 \cdot CHO + H_2$$

$$CH_3 \cdot CH_2 = CH_2 + H_2O$$

وتقسم التفاعلات الحفزية إلى نوعين : وهما تفاعلات حفزية متجانسة ، وتفاعلات حفزية غير متجانسة . وهناك بعض الأمثلة :

(أ)التفاعلات الحفزية التجانسة : Homogeneous Catatytic Reactions

(ب) التفاعلات الحفزية الفير متجانسة: Homogeneous Catatytic Reactions

$$2 SO_2 + O_2 \xrightarrow{Pt} 2 SO_3$$

 $N_2 + 3 H_2 \xrightarrow{Fe} 2 N H_3$
 $4 NH_3 + 5 O_2 \xrightarrow{Pt} 4 NO + 6 H_2 O$

تحضير العامل الحافز: Prepartion of Catalyst

يمتاز العامل الحافز اغضر بهدف استخدامه في المعمل بمساحة سطح صغيرة ، وبفاعلية قليلة قياسًا بالعامل الحافز المحضر بهدف استخدامه في الصناعة . حيث يمتاز الأخير بمساحة سطح كبيرة وفاعلية أيضًا عالية . ويمكن تقسيم العوامل الحفازة من ناحية التحضير إلى نوعين :

العامل الحافز الفلزى ، والعامل الحافز المركب : فالعامل الحافز الفلزى هو الذى يحضر على هيئات مختلفة مثل الغشاء أو السلك أو الشريط وأحيانًا يكون على هيئة محلول غروى أو معلق . بينما العامل الحافز المركب يحتوى على مركب واحدة مركبات . وتختلف نسبة أحد المركبين إلى الآخر ، فأحيانًا يوجد أحدهما بنسبة ضئيلة جدًا ، وهذه النسبة البسيطة تعمل على زيادة وتحسين خواص العامل الحافز . وهذه المادة المضافة إلى عامل الحفز بنسبة ضئيلة جدًا تسمى بالمنشط Promoter . وأحيانًا تكون نسبة أحد المركبين في العامل الحافز كبيرة ، وذلك بهدف إلغاء بعض الخواص الفيزيائية للعامل الحافز. وعند ذلك يسمى بالسند أو الحامل على تحسين الخواص الفيزيائية للعامل الحافز. وعند ذلك يسمى بالسند أو الحامل على تحسين الخواص الفيزيائية للعامل الحافز. وعند ذلك يسمى بالسند أو الحامل Support, Carrier .

وهناك بعض العمليات الضرورية لتحضير المعلى الحافز وهى: أنه لابد من اختيار المادة الأولية المستعملة فى تحضير العامل الحافز، ولابد من تنقية المادة الأولية وإزالة الشوائب منها، كما يجب تحويل المادة الأولية النقية عن طريق التفاعلات الكيميائية إلى العامل الحافز المطلوب، وأيضاً يجب تحهيز العامل الحافز على شكل حبيبات أو مسحوق أو ترسيب على حامل، ويجب تنشيط العامل الحافز انحمل بواسطة تعريضه لغاز أو بخار من مادة معينة. ويمكن من خلال عمليات الأكسدة والاختزال تغيير بعض خواص العامل الحافز، ومثال ذلك تحضير غشاء من النحاس بفاعلية عالية من فلز النحاس باختزال الراسب الذي يتكون عند إضافة محلول الأمونيا إلى محلول نترات النحاس.

ولقد وجد أن ظروف تجفيف الراسب المتكون ومن ثم طحنه إلى رقائق صغيرة تؤثر تأثيراً كبيراً على التركيب الكيميائي للمادة الناتجة ، وتستعمل أملاح الفورمات والأكسالات والأسيتات للحصول على الأكاسيد الفلزية أو على الفلزات نفسها ، وذلك عن طريق تسخين هذه المواد حتى تشفكك وتتطاير منها الأجزاء العضوية وتتبقى الأكاسيد أو الفلزات .

التفاعلات الحفرية التجانسة Homogeneous Catatytic Reactions

هناك أمثلة كثيرة للتفاعلات الحفزية المتجانسة مثل:

- ١ تفاعلات الأسترة والتصين للأسترات بواسطة الأحماض.
- ٢ تفاعلات تحلل فوق أكسيد الهيدروجين بواسطة الأيونات في المحلول.
 - ٣ تفاعلات تحول السكريات.
 - ٤ تفاعلات البلمرة للأوليفينات السائلة بواسطة حمض الكبريتيك .
- ٥ تفاعلات البلمرة للأوليفينات البخارية بواسطة فلوريد الهيدروجين.
- تفاعلات الألكلة للبارافينات أو البنزين مع الأوليفينات في وجود ثالث كلوريد
 البورن أو فلوريد الهيدروجين
 - ٧ تفاعلات تحضير البروتين والميتابلازم بواسطة الإنزيمات .

ولقد تبين أن غالبية هذه التفاعلات الحفزية المتجانسة تتم عن طريق تكوين مركب وسط نشط ، ويكون نتيجة اتحاد أحد المواد المتفاعلة مع العامل الحافز . ومثال ذلك : أكسدة حمض الأرثوفوسفوريك مع فوق كبريتات البوتاسيوم بواسطة يوديد الهيدروجين :

$$H_3 PO_3 + K_2 S_2 O_8 + H_2 O \xrightarrow{2 HI} H_3 PO_4 + K_2 SO_4 + H_2 SO_4$$

وبتتبع خطوات سير هذا التفاعل وجد أنه في البداية يكون عديم اللون ثم بعد فترة يتكون لون بنى يعزى إلى تكوين اليود . وفي نهاية التفاعل يعود إلى عديم اللون. وهذا يدل على أن التفاعل يتم على خطوتين : الأولى ويتكون منها المركب الوسط وهو اليود كما يلى :

الخطوة الأولى: تكوين المركب الوسط النشط:

الخطوة الثانية : وهي أعادة تنشيط عامل الحفز يوديد الهيدروجين وتحول حمض الأرثوفوسفوريك إلى حمض الفرسفوريك كما يلي :

 $H_3 PO_3 + H_2 O + I_2 \longrightarrow 2 HI + H_3 PO_4$.

وهناك مثال آخر على ذلك : وهو أكسدة أبوي النيوكبريتات بواسطة فوق أكسيد الهيدوجين في وجود وسط حامضي أي أن :

$$2 S_2 O_3^{2-} + H_2 O_2 + 2 H^+ \longrightarrow S_4 O_6^{2-} + 2 H_2 O.$$

وعامل الحفز هنا هو أيون اليود (Γ) . حيث وجد أن هذا التفاعل يتم على ثلاث خطوات ينتج بها مركبين وسطين نشطين جمّا 10^{-1} كما يلى :

$$I^{-} + H_{2} O_{2} \longrightarrow 10^{-} + 2 H_{2} O.$$
 $I^{-} + 10^{-} + 2 H^{+} \longrightarrow I_{2} + 2 H_{2} O.$
 $I^{-}_{2} + 2 S_{2} O_{3}^{2-} \longrightarrow S_{4} O_{6}^{2-} + 2 I^{-}$

التغير في طاِقة الوضع في العمليات الحضزية ،

لنفرض أن لدينا تفاعل ثنائى الجزيئية يتم بدون عامل حفز ، وبمقارنته بتفاعل مثله يتم فى وجود عامل حفز لمعرفة مدى التغير فى طاقة الوضع لكل منهما . نجد فى حالة عدم وجود عامل حافز يكون التفاعل كما يلر :

ولكن في وجود عامل حفز نجد أن التفاعل يتم على ثلاث خطوات هي :

 ١ - تكوين المركب الوسط النشط Acat نتيجة لتفاعل عكسى بين عامل الحفز واحد المواد المتفاعلة :

$$A + cat = \frac{k_1}{k_2} - Acat$$

$$a_0 + cat = \frac{k_1}{k_2} - Acat$$

٣ - تكوين المركب المعقد النشط Cat) (+AB) نتيجة لتفاعل المركب الوسط النشط
 النائج من الخطوة الأولى مع المادة المتفاعلة الثانية :

٣ - تكوين الناتج وإعادة عامل الحفز

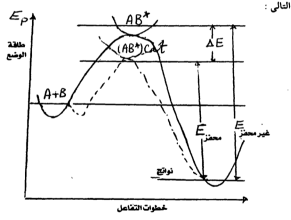
$$(AB^*)$$
 cat $\xrightarrow{k_4}$ Cat $+$ C (ξ^{ij})

وشكل التغير في طاقة الوضع معروف بالنسبة للعمليات الغير حفزية .

إما العمليات الحفزية ، فنلاحظ أن المركب الوسط ينتج أولاً ، كنتيجة لأن طاقة الوضع للنظام تختلف عن الحالة الأولية بمقدار حرارة تكوين مادة المركب الوسط Acat . وبعد ذلك ينتج المركب المعقد النشط (AB*) Cat الذى تكون طاقته مقابلة لأعلى وضع في منحنى الطاقة . وبعد ذلك يتحلل المركب المعقد النشط AB* (AB*) إلى الحالة النهائية على إعتبار أن طاقته مطابقة للعمليات الغير حفزية . ولو أن شكل الانتقال من المركب المعقد النشط في غياب عامل الحفز إلى ظهور المركب المعقد النشط في منهجية العمليات الخفزية يكون طارد للحرارة . أي أن :

$$AB^* + Cat \longrightarrow (AB^*) cat + \Delta H$$

وعندسا تكون Δ H أقل من الصفر فإن طاقة التنشيط للعمليات الحفزية تكون أقل بمقدار Δ E عن طاقة التنشيط للعمليات التي تتم بدون عامل حفز كما في الشكل



ونجد اختلاف طاقة التنشيط باستخدام عامل حفز نشط عن العمليات التى تتم بدون عامل حفز بمقدار ٤٠ كيلو جول / مول أو أكثر . وبالتالى فإن سرعة التفاعلات الحفزية تكون أكبر من التى تتم بدون عامل حفز بمقدار ٣٠٥ × ٨١٠ مرة عند درجة حرارة ٣٠٠ درجة مطلقة .

الكيمياء الحركية للتفاعلات الحفزية المتحانسة

Kinetics of homogenous calalytic ractions

تبين ثما سبق أن التفاعلات الحفزية المتجانسة تتم على ثلاث خطوات هي :

A + Cat
$$\xrightarrow{k_1}$$
 Acat bind (1)

Acat + B
$$\frac{k_3}{}$$
 (AB*) cat · الركب المعقد النشط (۲)

$$(AB^*) \operatorname{cat} \xrightarrow{k_4} \operatorname{Cat} + C \quad (\forall i) \dots (\forall i)$$

- أوضحت نظرية المعقد النشط أن سرعة التفاعل الحفزى المشجانس تشحدد بسرعة تحلل هذا المركب المعقد النشط إلى نواتج . أى أن أبطأ خطوة في هذا التفاعل هي رقم (٣) وبناءًا على ذلك فإن معادلة سرعة التفاعل تكون :

$$\frac{d[c]}{dt} = k_4[(AB^*) Cat] \qquad \dots \qquad (f)$$

وفى هذه المعادلة السسابقة لابد من الحصـول على تركـيـز المركب المعقـد النشط وذلك بتطبيق مبدأ الحالة المستقرة. نجد أن سرعة تكوين المركب المعقد النشط هى :

$$\frac{d(AB^*) cat}{dt} = k_3 \{Aeat\} \{B\} - k_4 \{(AB^*) cat\} = 0$$

$$\therefore [(AB^*) \text{ cat }] = \frac{k_3}{k_4} [Acat] [B] \dots (1)$$

وبالنظر إلى المعادلة رقم (٦) يستضع أنه لابد من معرفة تركيز المركب الوسط (Acal) وذلك بتطبيق مبدأ الحالة المستقرة نجد أن سرعة تكوين المركب الوسط النشط هي

 $\frac{d (Acat)}{d t} = k_1 [A] [cat] - k_2 [Acat] - k_3 [Acat] [B] = 0 ... (V)$ وبذلك يكون :

[Acat] =
$$\frac{k_1[A][cat]}{k_2 + K_3[B]}$$
(A)

وبالتعويض بمعدالة (A) في معادلة (3) حتى نحصل على تركيز المركب المعقد النشط . وبذلك يمكن التعويض بعد ذلك في المعادلة الرئيسية التي تعبر عن سرعة التفاعل باكمله وهي معادلة رقم (٤) فنحصل على :

$$\frac{dc}{dt} = \frac{k_1 + k_3 [A] [B.]}{k_2 + k_3 [B]} [cat] \dots - 4$$

ويتضح من هذه المعادلة أن مسرَّعَة التقَاعل الحفزى المتجانس تتناسب مع تُركيز عامل الحفز وهذا يتفق تمامًا مع النتائج العملية .

التحلل الحفزي المتجانس لفوق أكسيد الهيدروجين طي و H₂O₂

التحلل الحفزى المتجانس لفوق أكسيد الهيدروجين في محلول ماثى يكون باستخدام عامل حفز مثل أيونات : M6 O_7^2 . Cr_2 O_7^2 ، Fe^{3+} ، Fe^{2+} .

وفى عام ١٩٢٦ قام العالم شبتلسكى باستخدام هذا التفاعل وهو التحلل الحفزى المتجانس لفوق أكسيد الهيدووجين كمشال لشرح نظرية تكوين المركب الوسط النشط فى التفاعلات الحفزية المتجانسة . وقام هذا العام بوضع خطوات هذه النظرية كما بلر :

١ - أن عامل الحفز يكون مركب وسط نشطًا غير مستقر مع أحد المواد المتفاعلة .

٢ - تفاعل تكوين هذا المركب الوسط النشط يكون نسبيًا تفاعل عكسي سريع .

٣ - هذا المركب الوسط الغير مستقر يتحلل نسبيًا وببطء إلى النواتج وعامل الحفز .

السرعة الكلية لهذه العملية تتناسب مع تركيز المركب الوسط.

ولتوضيح هذه النظرية نفرض أن تكوين المركب الوسط يمثل بالمعادلة الآتية :

حيث A = جزئ من المواد المتفاعلة . n = عدد الجزيبات المتفاعلة .

Cat = حزئ عامل الحفز . M = جزئ المركب الوسط المتكون .

وحيث أن التفاعل الأول تفاعل عكسى . فإن ثابت الإتزان يكون :

$$K = \frac{[M]}{[A]^n [Cat]}$$

حيث [cat] = [M] = [cat] حيث [cat] هو التركيز المبدئي للحافز .

$$\therefore K = \frac{[M]}{[A]^n ([Cat]_0 - [M])}$$

ومن ذلك يمكن الحصول على تركيز المركب الؤسط المتكون أى :

$$[M] = \frac{K[A]^n [Cat]}{1 + K[A]^n}$$

وحيث أن السرعة الكلية لهذه العملية تتحدد بسرعة تحلل المركب الوسط . $M = \frac{\frac{k_{decom}}{b} - Cat + C}{\frac{5d}{d}}$ $\frac{-d[A]}{dt} = k_{decom}$ [M] : إذن نحصل على : $\frac{5d[A]}{dt} = k_{decom}$

س سد، يست

أولا وأن سرعة هذا التفاعل تتناسب طرديًا مع تركيز عامل الحفز .

ثانيًا : أن رتبة هذه العملية تكون بين الصفر و n ويلاحظ أنه عندما يكون [A] أكبر من الواحد . فإن الإتزان يزاح ناحية تكوين المركب الوسط ونجد أيضًا أن رتبة هذه العملية تساوى صفر كما يلي :

$$\frac{-d[A]}{dt} = k_{decom} \quad [Cat]$$

ولكن عندمسا يكون "[A] أقل من الواحد . فإن الإتزان يزاح ناحيسة المواد الشفاعلة وتكون رتبة هذه العملية تساوى n كما يلى :

$$\frac{-d[A]}{dt} = k_{decom} [A]^n [Cat]$$

وفيما يلى دراسة بعض حالات التحلل الحفزى المتجانس لفوق أكسيد الهيدروجين.

أولا - التحلل الحفزى المتجانس لفوق أكسيد الهيدروجين بواسطة أيونات الكرومات:

عند دراسة التحلل الحفزى المتجانس لفوق أكسيد الهيدروجين بواسطة أيون الكرومات ${\rm Cr}_2\,{\rm O}_7^2$ وذلك بتغير درجة الحرارة للعملية من صفر إلى ${\rm O}_7$ وذلك بتغير درجة الحرارة للعملية من صفر إلى ${\rm O}_7$ أنه بتغير درجة الحرارة في المدى السابق ، فإن رتبة التفاعل تتغير من صفر إلى ${\rm O}_7$ وأن تكون المركب الوسط يكون طارد للحرارة من الرتبة الثانية أى أن التفاعل يتم هكذا :

ولقد وجد أن حرارة هذا التفاعل Δ H تساوى = - 11, كيلو جول / مول .

وطبقًا لنظرية المركب الوسط ، فإن سرعة التفاعل تتحدد بسرعة تحلل المركب الوسط النشط - Cr₂ O² أى أن المعادلة الحركية تكون كما يلى :

$$\frac{-d [H_2 O_2]}{1 t} = k_{\text{decom}} \text{ i.e. } [Cr_2 O_9^{2-}]$$

$$= \frac{k_{\text{decom}} k [Cr_2 O_7^2] [H_2 O_2]^2}{1 + k [H_2 O_2]^2}$$

ثانياً - التحلل الحفزى المتجانس الموق أكسيد الهيدروجين بواسطة أيونات المولبيدات: من أهم تطبيقات نظرية المركب الوسط هي التي قام بها العالم و كوبوزيف ، حيث قام بعملية التحلل الحفزى المتجانس لفرق أكسيد الهيدروجين في وجود أيونات المولبيدات . ولقد نجح في فصل مركبين وسطين : الأول ولونه أصفر وهو فوق المولبيدات . • Mo O2 والذي يتكون كما يلي :

$$2 \text{ H}_2 \text{ O}_2 + \text{Mo O}_4^2$$
 \longrightarrow $\text{Mo O}_6^{2^-} + 2 \text{ H}_2 \text{ O}$ فوق الموليدات الأصفر

والمركب الوسط الثاني ولونه أحمر والذي يتكون كما يلي:

$$4 H_2 O_2 + Mo O_4^{2-} \longrightarrow Mo O_6^{2-} + 4 H_2 O$$
 فرق الموليدات الأحمر

ويلاحظ أن فوق المولبيدات الأحمر يتكون عندما يزداد تركيز فوق أكسيد الهيدروجين وكلا المركبين غير مستقريين حركيًا . فسرعة تحلل فوق المولبيدات الأصفرهي :

$$Mo O_6^{2-} \longrightarrow Mo O_4^{2-} + O_2$$

وعلى ذلك فالتفاعل العام لهذا المركب الوسط هو:

1)
$$2 H_2 O_2 + Mo O_4^{2-} \longrightarrow Mo O_6^{2-} + 2 H_2 O$$

2) $Mo O_6^{2-} \longrightarrow Mo O_4^{2-} + O_2$

بينما تكون سرعة تحلل فوق المولبيدات الأحمر كما يلي :

وتكون أكبر أوبع موات ونصف عن سرعة تحلل فوق المولبيدات الأحمر ، وعلى ذلك يكون التفاعل العام لهذا المركب الوسط هو :

1)
$$4 H_2 O_2 + Mo O_4^2 \longrightarrow Mo O_8^2 + 4 H_2 O$$

2) Mo
$$O_8^{2-}$$
 \longrightarrow Mo $O_4^{2-} + 2 O_2$

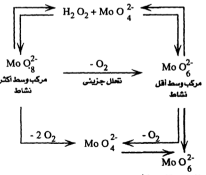
وفي تعرف آخر على هذه النظرية تبين أن فوق المولبيدات الأحمر يتحلل جزء منه جانبيًا إلى فوق المولبيدات الأصفر كما يلي :

Mo
$$O_8^{2-}+ \longrightarrow 2 \text{ Mo } O_6^{2-}+2 O_2$$

كما وجد أيضًا أن فوق المولبيدات الأصفر يتفاعل مع عامل الحفز ليعطى مركب وسط ثالث غير نشط ومستقر حركيًا وهو "Mo O2 كما يلي :

Mo
$$O_6^{2-}$$
 + Mo O_4^{2-} → 2 Mo O_5^{2-} and O_5^{2-}

ويمكن وضع كل تفاعلات المركبـات الوسطيـة الناتجـة من تحلل فـوق أكـسـيـد الهيدووجين بواسطة أيون المولميـدات -Mo O²



غيرنشط ومستقر حركيا.

الحفز الحامضي والقاعلي Acid-Base Catal

كثيبر من التفاعلات فى اغاليل يتم إسراعها بوجود أيونات الهيـدروجين (حامضى) أو أيونات الهيدروكسيل (قاعدى) مثل استرة الأحماض والكعولات ، والتحلل المائى للإسترات وكذلك تحلل السكر :

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \cdot \text{COOH} + \text{C}_2 \, \text{H}_5 \, \text{OH} & \stackrel{\text{H}^+}{\longrightarrow} \text{CH}_3 \cdot \text{COO} \, \text{C}_2 \, \text{H}_5 + \text{H}_2 \, \text{O} \, . \\ \\ \text{H}_2 + \text{CH}_3 \cdot \text{COOC}_2 \, \text{H}_5 & \stackrel{\text{H}^+/\text{OH}^-}{\longrightarrow} & \text{CH}_3 \cdot \text{COOH} + \text{C}_2 \, \text{H}_5 \, \text{OH} \, . \end{array}$$

$$H_2O + C_{12}H_{22}O_{11}$$
 $\xrightarrow{H^+}$ $C_6H_{12}O_6 + C_6H_{12}O_6$

وقبل الدخول في ميكانيكيات وحركيات التفاعلات الحفزية المتجانسة بواسطة الأحماض أو القواعد ، لابد من شرح مفصل لتعريفات الأحماض والقواعد .

وطبقًا للتعريفات التى وضعها برونستد ولورى فإن :

الحمض: هو المادة التي تمنح البروتون.

القاعدة : هي المادة التي تكتسب البروتون .

وذلك طبقًا للمعادلة :
$$H^+ + A^-$$
 قاعدة بروتون حمض

وهذا النوع من الحمـضى والقـاعدة كـمـا فى المعادلة السابقة يسـمى مـتبـادل . ومحلول الحمضى فى الماء يحتوى على زوجين متبادلين من الحمضى والقاعدة كـما يلى :

والمحاليل المائية للقواعد تحتوى على زوجين متبادلين من الأحماض والقواعد مثل:

يتضح نما مسبق أن الماء يلعب دور كلاً من الحسمض والقاعدة . والمواد التى تســتطيع أن تعطى أو تأخذ البروتون تســمى متردة . وبالتالى فليسـت الجزئيات فقط وإنحا الأيونات يمكن أن تكون أحـمـاض وقواعد . وبهـذا فـالتـحـرك الرئيـسـى للحـمص فى نـظرية برونستد ولورى هو وجود البروتون فى جزئيه .

أمسا نظرية لويس فقد استبعدت إحتمالية عدم احتواء المادة على بروتون (هيدروجين) . مثل رابع كلوريد القصدير Sn Cl₄ وثالث فلوريد البسورن BF₃ ، وثالث كلوريد الألمنيوم Al Cl₃ ، هذه المواد تظهر طبيعة حمضية ولها صفات الحمض على الرغم من أنها لا تملك خواص الأحماض .

وطبقًا لنظرية لويس . فإن :

أَلْحِمَصُ : هو المادة التي تستطيع استقبال زوج إلكترونات من جزئ آخر لتكمل بهما استقرار مدارها الأخير .

H han itali

ومثال آخر وهو تفاعل ثالث أكسيد الكبريت مع الماء . حيث نجد أن الماء هو القاعدة لأن به زوج حر من الألكترونات ، بينما ثالث أكسيد الكبريت هو الحمض لأنه يستخدم هذا الزوج من الإلكترونات الحركما يلى :

وطبقًا لطبيعة العامل الحافز فهناك أنواع عديدة من الحوافز الحمضية والقاعدية يمكن تحديدها كما يلى :

فالتفاعلات الحفرية الحمضية ، بمكن تقسيمها إلى ثلاثة أنواع :

- ١ حضر حمضى نوعى : عندما تنشط المادة الأولية أو تحفز بواسطة أيونات الهيدرنيوم أو الهيدروجين (+H + (H + O)).
- حضر حمضى عام ، عندما تحفز المادة الأولية بأى ناتج مانح للبروتونات ما عدا
 أيونات الهيدرنيوم أو الهيدروجين .
- حضر باحث عن الألكترونات: عندما تستخدم أحماض لويس كعوامل حفازة
 مثل BF₃: Sn Cl₄ إلخ ..

والتفاعلات الحفزية القاعدية ، يمكن تقسيمها إلى ثلاثة أنواع :

- ١ حفر قاعدى نوعى: ويتم حفز المادة الأولية بواسطة أيون OH .
- حفر قاعدى عام : ويتم حفز المادة الأولية بواسطة أى مستقبل للبروتونات
 ما عدا أيون الهيدروكسيل OH
- حضر باحث عن النواة و ذلك باستخدام قواعد لويس أى المواد التي تشارك
 بزوج من الإلكترونات مع فرة أخرى .

الحفز الحامضي والقاعدي النوعي (الحفز النوعي)

١ - الحفز الحامضي النوعي:

يعتبر التحلل الماثى للإسترات مشالاً للحفز الحامضى النوعى . حيث نجد أن H_3 O⁺ H₃ O⁺ الذى ينتقل بسرعة فائقة إلى ذرة الاكسجين الموجودة فى الكحول . ثم بعد ذلك نتيجة لمهاجمة الباحث عن النواة فى مجموعة الكربونيل أى فى ذرة الكربون بواسطة جزئ الماء . يتكون مركب وسط من النوع الأيونى الذى بدوره يتحلل مع تكوين الكحول وأيون حمضى يحمل الشحنة الموجبة (من نوع + H_3 O) الذى يعطى بروتونه إلى جزئ الماء كما يلى :

a)
$$R \cdot C - OR' + H_3 O^+ \longrightarrow R \cdot C - O^+ + H_2 O$$

$$R = \text{therefore} R \cdot C - O^+ + H_2 O$$

$$R' = \text{therefore} R \cdot C - O^+ + H_2 O$$

$$R' = \text{therefore} R \cdot C - O^+ + H_2 O$$

$$R' = \text{therefore} R \cdot C - O^+ + H_2 O$$

$$R' = \text{therefore} R \cdot C - O^+ + H_2 O$$

$$R' = \text{therefore} R \cdot C - O^+ + H_2 O$$

$$R' = \text{therefore} R \cdot C - O^+ + H_2 O$$

$$R' = \text{therefore} R \cdot C - O^+ + H_2 O$$

$$R' = \text{therefore} R \cdot C - O^+ + H_2 O$$

$$R' = \text{therefore} R \cdot C - O^+ + H_2 O$$

$$R' = \text{therefore} R \cdot C - O^+ + H_2 O$$

$$R' = \text{therefore} R \cdot C - O^+ + H_2 O$$

$$R' = \text{therefore} R \cdot C - O^+ + H_2 O$$

$$R' = \text{therefore} R \cdot C - O^+ + H_2 O$$

$$R' = \text{therefore} R \cdot C - O^+ + H_2 O$$

٢ - الحفز القاعدي النوعي:

ومشال ذلك التحلل المالي للإسترات في وسط مائي وليس حامضي كما سبق شرحه في الحفز الحامضي النوعي حيث أن الباحث عن النواة هنا سوف يهاجم أيون الهيدروكسيل في وجود مجموعة الكربونيل ، بينما يهاجم الباحث عن الإلكترونات وهو ذرة الأكسجين في مجموعة الكحول تهاجم جزئ الماء كما يلي :

والمركب الوسط في هذا التفاعل يمكن إعتباره هو المركب المعقد النشط وتدل علامة دلتا ى إلى الشحنة الجزيئية .

الحفز الحامضي والقاعدي العام:

1 - الحضر المحامضي العام : يشبه الحفز النوعي حيث يرتبط به مع تقديم الهروتون في الجزء المتفاعل من جزء المادة الأولية ومع الألكترون الذي يهاجم جزئ الماء . والاختلاف الوحيد عن ميكانيكية الحفز الحامضي النوعي يكون بدلاً من أن الح الح مصضى برولسند ، يعطى بروتون . نجد في الحفز الحاصى العام تكوين الكاتبون + SH (حيث S ترمز إلى المادة الأولية) تكون أبطأ خطوة بدلاً من تحللها . ويمكن توضيح ميكانيكية الحفز الحامضى العام من تفاعل إضافة الماء أو نزع الماء للألدهيدات . وأيضاً التحلل المائي لبعض الإسترات .

٧ - الحضر القاعدى العام ، يلاحظ أن الاختلاف بين الحفز القاعدى والحفز القاعدى والحفز القاعدى النوعى يكون في الحدود التي تتم فيها الخطوات . فالحفز القاعدى النوعى يتميز بسرعة تكوين المركب الوسط وأيضاً ببطء تحلل هذا المركب الوسط ، بينما نجد الحفز القاعدى العام يتميز ببطيء تكوين المركب الوسط النشط . وكمشال على الحفز القاعدى العام نرى تحلل النترو أميد في وسط مائى من أحماض كربوكسيلية كما يلى :

$$NH_2NO_2 \longrightarrow N_2O + H_2O$$

كذلك نرى تفاعل تكثيف الدول الذي يعتبر أحسن مثال للتفاعل الذي يعتمد على ظروف إجراءه سواء كان الحفز قاعدي نوعي أو حفز قاعدي عام . ففي وجود الحفز القاعدى نجد جزئيات من الأسيتالدهيد يحدث لهما تكثيف مع تكوين كحول أى:

فالخطوة الأولى في هذا التفاعل هي انتقال بروتون من جزئ أسيتالدهيد إلى جزئ الحافز القاعدي . ثم يبدأ تكوين أيون الكربونيين أي :

ثم يتفاعل بعد ذلك أيون الكربونيين مع جزئ الأسيتالدهيد الثاني :

2)
$$H - C - CH_2 + C = O$$
 CH_3
 K_3
 $H - C - CH_2 + C - O$
 CH_3

ثم يقوم هذا الأيون الناتج بسرعة فائقة بخطف البروتون من +BH ويتكون الناتج:

وسرعة تكوين الدول تحدد بأبطء خطوة وهي الثانية أي أن :

$$\frac{d[l]}{dt}$$
 = k₃[CH₃. CHO][OCHCH₂]

ويمكن إيجاد تركيز أيون الكربونيين [$OCH CH_2^-$] باستخدام مبدأ حالة

الدراسة كما يلي:

$$[OCHCH_{2}^{-}] = \frac{k_{1} [CH_{3}.CHO][B]}{k_{3} [CH_{3}.CHO] + k_{2} [BH^{+}]}$$

وبالتعريض عن قيمة أيون الكربونيين في معادلة السرعة غير أن:

$$\frac{d[(luctriting left)]}{dt} = \frac{k_1 k_3 [CH_3. CHO]^2 [B]}{k_3 [CH_3. CHO] + k_2 [BH^+]}$$

وهناك حالتان هما :

$$\frac{d[U_{3}]}{dt} = k_{1} [CH_{3}. CHO] [B]$$

أى أن جميع العمليات الحفزية تكون طبقًا لميكانيكية الحفز القاعدى العام .

(ب) عندما يكون [BH+] >> k3 [CH3 . CH0] فإن :

$$\frac{d[l]}{dt} = \frac{k_1 k_3 [CH_3, CHO]^2 [B]}{k_2 [BH^+]}$$

ولإيجاد تركيز [*BH] نرى أن تفاعل تأين الحافز القاعدى يكون كما يلي :

$$B + H_2 O \longrightarrow BH^+ + OH^-$$
... [BH+] [OH-]

$$\therefore K = \frac{[BH^+][OH]}{[B][H_2O]}$$

 $\therefore k [B] [H_2 O] = [BH^+] [OH^-]$

 $k_{\rm B}$. [B] = [BH⁺] [OH⁻] : نحصل على K [H₂ O] بدلاً من K_B

$$\therefore k_{B} = \frac{[BH^{+}][OH^{-}]}{[B]}$$

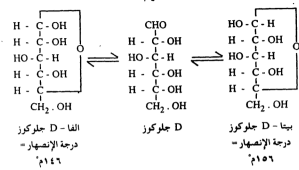
ومن هذه المعادلة الأخيرة نحصل على قيـمة [*BH] ونعـوض بهـا في معـادلة الـــ عة نحد أن :

$$\frac{d[l]}{dt} = \frac{k_1 k_3}{k_2 K_B} [CH_3. CHO]^2 [OH]$$

وعلى ذلك فالتفاعل يسير طبقًا لميكانيكية الحفز القاعدي النوعي .

الحفز الحامضي - القاعدي العام:

المُشَالُ الأولُ : على ذلك هو الدوران النوعى للجلوكوز . وهذه الظاهرة يمكن توضيحها بأن الجلوكوزيوجد له صيغتان لهما التركيب الحلقى الصلب كما يلى :



وهذه الظاهرة وهى التغير فى الدوران النوعى تسمى تحول الدوران . ويتم هذا المُعاعل أما فى وجود الماء أو فى وجود بعض المذيبات العضوية . ويمكن زيادة سرعة هذا التفاعل بإضافة كلاً من الأحماض أو القراعد إلى التفاعل وهذا يعتمد على التركيز . ولقد وجد أن ثابت سرعة هذا التفاعل يحدد بالمعادلة التالية :

$$k = k_O + k_{H^+} [H_3 O^+] + k_{OH^-} [OH^-]$$

وتتم العملية في غياب الماء وذلك بأخذ واحد جزى من البريدين (قاعدى) مع النين جزى من البيتا - كريزول (حاصضى) . وجد أن عملية التغير في الدوران النوعى في وجود هذين المذيبين تكون سريعة وأسرع بمقدار عشرين مرة عنها في وجود الماء . حيث أن الميتا - كريزول له خواص الحمض فقط والبريديين له خواص القاعدة فقط . وعملية التحول في الدوران النوعي الحفزية للجلو كوز تحتاج إليهما في نفس الوقت أي أنه لابد من وجود الحمضى (يعطى البروتون) والقاعدة (تكتسب أي نفس الموقت أي أنه لابد من وجود الحمضى (يعطى البروتون) والقاعدة (تكتسب البروتون) ومن المعروف أن الماء يمكن أن يكتسب أو يفقد البروتون كما يلي :

وبعتقد أن البروتون الأول يتحد مسع ذرة الأكسسجين المرجسودة في جنزئ. الفا - جلوكوز وتفتح الحلقة ويتكون مركب وسط أنيوني . بحيث يتحول بعد ذلك إلى جزئ الميتا - جلوكوز . والمثال الثانى : هو تفاعل الأسيتون مع اليود . فهذا التفاعل يتم فى وجود عدد كبير من الأحماض والقواعد . وأظهرت النتائج العملية لذلك أن معدل سرعة هذا التفاعل لا يعتمد على تركيز اليود ولا يتغير عند استبدال اليود بالبروم . وهذه النتائج تنبح لنا أن نعتبر حدوث تغير فى المجموعة البسيطة من مجموعة الكيتو إلى مجموعة الهيدروكسيل (تفاعل تكوين الإينول) أى :

وتحول الأسينون من الشكل العادى إلى شكل الإينول هو الذى يتيح له الفرصة للتفاعل مع اليود . حيث أن اليود يتفاعل غالبًا مع شكل الإينول كما يلى :

$$\begin{array}{c}
OH \\
CH_3 - C = CH_2 + I_2 & \longrightarrow CH_3 - C - CH_2 I \\
HI + CH_3 - CO - CH_2 I & \longrightarrow
\end{array}$$

وهذا التفاعل للأسيتون يعتبر الخطوة البطيئة المحددة للعملية ككل

فنجد أولاً بأخذ الأسيتون البروتون من الحامض الذي يلعب دور الحافز كما يلي:

$$CH_3 - CO - CH_3 + HA \xrightarrow{k_1} CH_3 - C - CH_3 + A$$
 $CH_3 - CO - CH_3 + HA \xrightarrow{k_1} CH_3 - C - CH_3 + A$

وعند ظهور الأيون يعطى البروتون الموجود عليه إلى القاعدة الحفزية B الموجـودة في المحلول ثم يحدث التحول بعد ذلك إلى شكل الإينول للأسبتون أي :

$$O^+H$$
 OH
 $CH_3 - C - CH_3 + B$ $\xrightarrow{k_3}$ $CH_3 - C = CH_2 + BH^+$
 $CH_3 - C = CH_2 + BH^+$

ثم بعد ذلك يظهر كلاً من الحمض والقاعدة الحفازين كما يلى : $\frac{k_4}{}$ $+ A^- + A^- + HA + B$

وعلى ذلك فسرعة الإينول تكرن كالآتي :

$$\frac{d[J_{j+i}]}{dt} = k_3 [CH_3 - CO^+ - HCH_3] [B]$$

وبالنظر إلى هذه المعادلة لابد من الحصول على تركيز المركب الوسط كما يلى :

$$\frac{d[CH_3 CO^{\dagger}H CH_3]}{dt} =$$

 k_1 [HA] [CH₃ - CO - CH₃] - k_2 [CH₃ - CO⁺ - HCH₃] [A'] - k_3 [CH₃ - CO⁺ - H . CH₃] [B]

وبتطبيق مبدأ حالة الدراسة فسوف نحصل على:

$$[CH_3 - CO^+ - HCH_3] = \frac{k_1 [HA] [CH_3 .CO. CH_3]}{k_2 [A^-] + k_3 [B]}$$

وبالتعويض عن هذه القيمة في معادلة سرعة الإينول نحصل على :

$$\frac{d(l_{j+l_1})}{dt} = \frac{k_1 k_3 [CH_3.CO. CH_3] [HA] [B]}{k_2 [A] + k_3 [B]}$$

وبالنظر إلى هذه المادلة نجد أنه لابد من الحصول على تركيز [A]. وذلك بأننا نعلم أن تفاعل تكرين الإينول هو أبطأ خطرة وعلى ذلك فإن سرعة الهلجنة (التفاعل مع اليود) سوف تتساوى مع سرعة تكوين الإينول. وباستخدام ثابت الإتزان K في

$$BH^+ + A^- \xrightarrow{k_4} HA + B$$

$$K = \frac{[HA][B]}{[BH^+][A^-]} : ignificant in the second of the second o$$

وبالتعويض بهذه القيمة في معادلة سرعة الإينول فإن:

$$\frac{d(l_1)}{dl_2} = \frac{k_1 k_3 K [CH_3, CO, CH_3] [HA] [BH^+]}{k_2 [HA] + k_3 k [BH^+]}$$

: السابقة تصبح k₂ [HA] >> k₃ k [BH⁺] فإن المادلة السابقة تصبح

 $\frac{d(|y|)}{dt} = \frac{k_1 k_3 K}{k_2}$ [CH₃ - CO . CH₃] [BH⁺] وهذا يعنى أن التفاعل يسير حسب ميكانيكية الحفز القاعدى العام

وإذا كان [HA] >> k2 إلا المادلة تصبح:

 $\frac{d[](HA]}{dt} = k_1 [CH_3 - CO \cdot CH_3]$

وهنيا يعنى أيضًا أن التفاعل يسير طبقًا لميكانيكية الحفز الحامضي العام.

التفاعلات الحفزية الغير المتجانسة Heterogenous Catalytic Reactions

وضع مندليف عام ١٨٨٦ نظرية المركب الوسط لتفسر تأثير العوامل الحفازة في التفاعلات الغير متجانسة ، حيث بين أن خواص الجزيئات على السطح الفاصل من حيث الطاقة تختلف عن بعضها . فالعمليات التي ترتد منها الجزيئات على السطح تصاحب بإنطلاق حرارة تستخدم هذه الحرارة في تنشيط الجزيئات الأخرى ثم تطورت بعد ذلك فكرة المركب الوسط بواسطة العالم صاباتير وكذلك بالأخص زيلنسكي . وطبقًا لهذه المنظرية ، فالعامل الحافز يكون مركب وسط مع أحد المواد المتفاعلة وهذا المركب الوسط يكون نشيطًا والمركبات الوسطية عبارة عن مركبات امتصاص منا .:

Pd - H & Ni - H & Pt - H & Pt
$$<$$
 O

ألفة عامل الحفز الغير متجانس:

لو نظرنا إلى أساسيات الحفز الغير متجانس بحد أن عامل الحفز له ألفة طبيعية أو كيميائية مع واحد أو أكثر من المواد المتفاعلة فمشلاً بحد أن كلاً من Cu. Ni, Pd. Pt تعتبر عوامل حفازة في عمليات الهيدرجة (إدخال الهيدروجين) وكذلك إزالة الهيدروجين . بينما نجد أكسيد الألومنبرم وAl₂ O₃ يستخدم في عمليات إدخال الماء وإزالة الماء بإضافة كبريتات الألومنونيوم و(SO₄) . بينما نجد أن حسمض الكبريتيك يعتبر عامل حافز في عمليات إزالة الماء من الكحول ونفس هذه الظاهرة بحدها في عوامل الحفز المؤكسدة مثل البلاتين Pt والبلاديوم Pd نظراً لأنها تكون معط ممتص بالمركبات مع الأكسجين ولذا تستخدم في تفاعلات الأكسدة الحفزية .

استرجاع عامل الحفز،

ومثال على ذلك إنتاج غاز الماء بواسطة أكسيد الحديد المغناطيسي كما يلى :

$$CO + H_2O \xrightarrow{Fe_3O_4} CO_2 + H_2$$

وفي هذا التفاعل يحدث أن يختزل أكسيند الحديد المغناطيسي بواسطة أول أكسيد الكربون كما يلي :

: ثم بعد ذلك يتفاعل الحديد مع الماء لينتج الهيدروجين ويسترجع عامل الحفز $4 \, H_2 \, O + 3 \, Fe \, \longrightarrow Fe_3 \, O_4 + 4 \, H_2$

الطبيعة الخاصة لعامل الحفز في تأثيره:

العوامل الحفازة الختلفة يمكن أن توجه النفاعل الواحد إلى طرق مختلفة للحصول على نواتج مختلفة حسب نوعية وطبيعة عامل الحفز ومثال ذلك أنه يمكن الحصول على خمس مواد مختلفة من الكحول الإيثيلي يعتمد كل ناتج على إختيار عامل الحفز وطبيعته كما يلى:

والتأثير الخاص لعامل الحفز يعطى إمكانية حصر التفاعل فى اتجاه محدد وهذه من أهم الخواص التى تحيز الحفز الغير متجانس فى تطبيقاته العملية فى الصناعة . وطبقًا لنظرية المركب الوسط . فالتأثير الاختيارى الحفزى يكون مرتبط بتكوين المركبات الوسطية من مختلف التفاعلات الكيميائية والعوامل الحفازة .

ظاهرة تسمم العامل الحافز:

هناك بعض المواد التى تقلل أو توقف تمامًا فاعلية عامل الحفز وهذه المواد تسمى H_2 S بلسمىمات ، ومن هذه المواد مركبات الكبريت مثل كبريتيد الهيدروجين H_2 S والنيوفين CS_2 والمركبتان CS_2 وحمض الهيدروسيانيك CS_2 وأول أكسيد الكربون CS_2 والهالوجينات الحرة مثل CS_2 ، CS_2 ، والزئبق CS_3 وأملاحه مثل كلوريد الزئبق CS_4 ، ومركبات الفوسفور كلوريد الزئبق CS_2 ، CS_3 ، ومركبات الفوسفور والقصدير والرصاص . ويتسم العامل الحافز نتيجة لإمتصاصه المادة السامة على سطحه (أو المسممة) . وإما أن يكون هذا الإمتصاص للمادة المسممة تفاعل عكسى . ولفهم ذلك نرى المثال التالى :

 ${
m CS}_2$ البلاتين يتسمم بوجود أول أكسيد الكربون ${
m CO}$ وثانى كبريتيد الكربون ${
m CS}_2$ وعند وضعه بعد ذلك في مخلوط نقى من الغازات المتفاعلة . نجد أن نشاطه يعود مرة أخرى بسهولة . ولكن عندما يتسمم البلاتين بواسطة كبريتيد الهيدروجين ${
m H}_2$ أو الفوسفين ${
m PH}_3$ فهذا التفاعل غير عكسى وبالتالى لا يعود البلاتين لنشاطه الحفزى مرة أخرى .

وأحيانًا يمكن استخدام العامل الحافز المسمم في توجيه التفاعل في اتجاه محدد ، وتسمى هذه الحالة بالتسمم المفضل . ومثال ذلك هدرجة كلوريد البنزويل في محلول المبنزين فوق البلاتين كعامل حفز حيث يتم الحصول على الطولوين بعد عدة خطرات كما بلر :

$$C_6H_5COCI$$
 H_2
 $C_6H_5.CHO$
 H_2
 $C_6H_5.CHO$
 H_2
 $C_6H_5.CH_2.OH$
 H_2
 $C_6H_5.CH_3$
 H_2
 $C_6H_5.CH_3$

وجد فى هذا التفاعل أنه عند تسمم البلاتين Pt بكمية صغيرة من مركبات الكبريت ، وذلك بخلطه مع المواد المتفاعلة أو باستخدام مذيب البنزين الغير نقى . وبهذه الطريقة يمكن إيقاف التفاعل عند الخطوة التى ينتج فيها البنزالدهيد بكمية . كييرة .

كذلك وجد أنه عند تحضير الأمونيا في وجود الحديد كعامل حفز ، فإن التفاعل يتسمم بسرعة فائقة عند وجود كميات ضئيلة من كبريتيد الهيدروجين H_2S أو H_2S يخار الماء . وهذا التسمم غير عكسى . وفي هذا التفاعل نجد أن الحديد تسمم بفعل كبريتيد الهيدروجين وتكون كبريتيد الحديد . ويمكن استرجاع الحديد مرة أخرى وذلك بحرق كبريتيد الحديد ثم إمرار الهيدروجين عليه وهو ساخن وذلك لاختزاله إلى الحديد . وكما سبق وذكرنا فإن هذا التفاعل يمكن أن يحدث له تسمم بوجود بخار الماء وفي هذه الحالة يكون التفاعل عكسى بمعنى أنه يمكن تجفيف الغازات التي تلامس العامل الحافز وبذلك يمكن تلاقي حدوث التسمم . كما يتبين أيضاً أن هناك مواد أخرى يمكنها أن تحدث التسمم في تحضير الأمونيا وهي أكاسيد التتروجين وثاني أوكسيد الكبريت .

كما أمكن دراسة تأثير المواد المسممة في تفاعل الهدرجة للمركبات العضوية الغير مشبعة وكذلك في تفاعل أكسدة الهيدروجين وأيضًا في تفاعل أكسدة ثاني أوكسيد الكبريت وفي النفاعلات الثلاثة السابقة يمكن استخدام البلاتين كمادة حفازة . وفي هذه الدراسة أخذت كميات مختلفة من المادة المسممة وهي الزرنيخ لبيان العلاقة بين فاعلية العامل الحافز وكمية المادة المسممة وتبين أن تأثير المادة المسممة المضافة أولاً أي أول كمية تضاف إلى العامل الحافز يكون كبيراً جداً . بينما يقل المشرع بعد ذلك . ويمكن تقسيم المواد التي تسمم البلاتين إلى ثلاثة أنواع وهي :

- (أ) مركبات بعض الفلزات أو أيوناتها .
- (ب) الجزيئات التي تحتوى على رابطة ثنائية أو ثلاثية .
- (ج.) الجزيشات التي تحتوى على النتروجين أو الفوسفور أو الزرنيخ As أو الإنتيمون Sb ، الأكسجين ، الكبريت ، السيلنيوم Se والتليريوم Te .

وتبين أن المواد التي تحتوى على خمس الكترونات في الغلاف n أيوناتها تكون لها خاصية التسمم ، بينما المواد التي ليس بها الغلاف n في التركيب الإلكتروني أو التي تحتوى على أربع إلكترونات فقط في الغلاف n مثل الكروم n فهي كلها غير سمية . كما تبين أيضًا أن هناك علاقة بين تركيب المركب الذي يحتوى على العنصر السام وعامل الحفز وتمت دراسة ذلك باستخدام سلسلة من مركبات الكبريت مثل ثانى كبريتيد الكربون n وكبريتيد الهيدروجين n وكبريتيد الأكليل والثايول وكذلك ثانى اثيل ثنائى الكبريتيد ، وتبين أن :

- عند أخذ البلاتين كعامل حافز لوحظ أن التأثير السمى يزداد بزيادة الوزن الجزيئي للمركب الذي يحتوى على العنصر السام ، وأن التأثير السمى يقل بزيادة طول السلسلة في مجموعة الكبريتيدات ، وأن وجود ذرة الكبريت الثانية في المركب يسبب تقليل سمية المركب .
- ولقد وجد أنه إجراء بعض التفاعلات التي تحتوى على الهيندرو كربونات أو
 بعض المواد العضوية . وتظل بعض بقايا هذه المواد على سطح العامل الحافز ،
 ويحدث ذلك كثيرًا عند استعمال السليكا الألومنيا والسليكا مفنسيوم
 كعوامل حفازة في تفاعل تكسير البترول .

كما تبين أيضًا أن البقايا الكربونية من هذه التفاعلات العضوية تظل على سطح العامل الحافز كما في سطح أوكسيد الكروم Cr₂ O₃ الذى ينستخدم كحافز فى تفاعلات إذالة الهيدروجين من الهيدروكربونات .

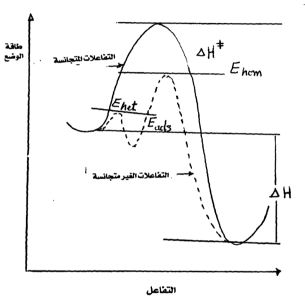
وهناك مواد أخرى غير البقايا الكربونية . فمثلاً ذرات الغبار تعمل على تغطية سطح أوكسيد الحديد وذلك عند استعماله كعامل حافز . ويمكن إزالة ما يتبقى على السطح فى أى الأحوال وذلك بمعالجته بمواد كيسميائية مناسبة تتفاعل مع البقايا الكربونية .

عمليات التنشيط في التفاعلات الغير متجانسة ،

علمنا مما سبق أن مختلف عوامل الحفز لها خواص مميزة تختلف عن بعضها وأن طاقة التنشيط لبعض التفاعلات تختلف بإختلاف عامل الحفز ، وبصفة عامة نجد أن طاقة التنشيط تقل بشدة في التفاعلات الغير متجانسة بالمقارنة مع التفاعلات المتجانسة كما يتضح من الجدول الآمي :

الفرق	طاقة التنشيط الغيرمتجانسة	طاقة التنشيط المتجانسة	عامل الحفز	التضاعل
170	۵۹	١٨٤	Pt	$2 \text{ HI } \rightarrow \text{H}_2 + \text{I}_2$
٧٩	1.0	١٨٤	Au	~ ~~
١٧٤	171	710	Au	$2 N_2O \rightarrow 2 N_2+O_2$
111	١٣٤	~ ~	Pt	~ ~ ~ `
174	174	441	W	$2 \text{ NH}_3 \rightarrow \text{N}_2 + 3 \text{ H}_2$
1.0	141	~	Мо	~ ~ ~
1.1	170	~	Fe	
179	197	~	os	
1.0	۲۳.	440	Pt	$CH_4 \rightarrow C + 2 H_2$
١٨٨	7.5	701	Pt	$2 SO_2 + O_2 \rightarrow 2 SO_3$
109	9.7	~~	Pt	~ ~ ~

ويتضع ذلك أيضًا عند رسم العلاقة بين الطاقة والتفاعلات الحفزية المتجانسة والغير متجانسة كما في الشكل التالي :



ونرى أن منحنى الطاقة الكامنة في التفاعلات المتجانسة يزداد بقيسمة طاقة التنشيط E_{hom} ثم ينخفض مرة واحدة حتى يصل إلى مستوى طاقة المراد الناتجة . وفي التفاعلات الحفزية الغير متجانسة يحدث إمتزاز للمواد المتفاعلة الذي يمثل بطاقة التنشيط E_{ads} . ولكن يكون مستوى الطاقة أقل بصفة عامة عن التفاعلات الحفزية المتجانسة بقيمة حرارة الإمتزاز للمتراكب النشط .

نظريات الحفز

من الصعب أن نجد نظرية واحدة تفسر ميكانيكية الحفز تفسيرًا عامًا وشاملاً وذلك لإختلاف عمليات الحفز في طبيعتها اختلافًا كبيرًا . ومن هذه النظريات :

- ١ نظرية المراكز النشطة .
- ٢ نظرية تكوين مركب وسط.
- ٣ النظرية الحديثة للحفز بالتلامس.
- ٤ نظرية التعددية في الحفز غير المتجانس.
- النظرية الإلكترونية في الحفز غير المتجانس.

أولاً - نظرية المراكز النشطة ،

ويتركز شرح هذه النظرية في نقطتين:

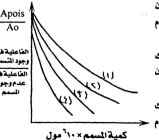
(أ) تسمم عامل الحفز . (ب) نظرية تيلور .

(أ)تسمم عامل الحفز،

عند إضافة كميات ضئيلة جداً من المسمم إلى عامل الحفز فإما تؤدى إلى تسمم دائم أو مؤقت .

والشكل التالي يبين أن الإنخفاض في النشاط الحفزى للبلاتين وهو عامل الحفز في تفاعل الهدرجة يعتمد على كمية المسمم المضافة .

وهذه التجربة تتم عند ثبوت درجة الحرارة حيث نحصل على المنحنيات الاتية :



- ١ منحنى هدرجة السيكلوهكسان
 بواسطة البلاتين باستـخدام
 البريدين كمسمم
- ٢ منحنى هدرجة حمض الكرتونك
 بواسطة البلاتين باستخدام أيون
 السيانو كمسمم .

٤ - منحنى هدرجة حمض الكرتونك بواسطة البلاتين باستخدام الثيوفين كمسمم .

ويتضح من الشكل السابق أن إضافة الكميات الأولى من المسمم تؤدى إلى خفض النشاط الحفزى (الفاعلية الحفزية) بنسبة ٧٠ إلى ٨٪. وكقاعدة فإن النشاط النسمم للدى يؤدى إلى حفظ الفاعلية الحفزية . يقل بشدة بعد الرسافة الأولى لأقل كمية منه ويخضع المنحنى السابق إلى المعادلة التالية :

$$\frac{\text{Apois}}{\text{Ao}} = 1 - \alpha C$$

حىث أن

Apois = النشاط الحفزى (الفاعلية) بعد إضافة المسمم .

Ao = النشاط الحفزى (الفاعلية) قبل إضافة المسمى.

α = معامل التسمم .

C = تركيز المسمم (كميته) .

المقارنة بين تأثير المسمم على إمتزاز المواد المتفاعلة والحفز ،

لشرح ذلك نأخذ تفاعل هدرجة الإيثيلين بواسطة النحاس كعامل حافز وكذا أول أكسيد الكربون والسيانيد من المواد المسممة والتي تسبب خفض للنشاط الخفزي .

ولقد قت دراسة التأثير السمى لأول أكسيد الكربون CO كمسمم فى تفاعل هدرجة الإيثيلين على النحاس . فوجد أن النشاط الحفزى للنحاس يقل اعتمادًا على تركيز أول أكسيد النحاس كما يلى :

$\% \frac{\text{Apois}}{\text{Ao}} \times 100$	حجم ۱۰۰/CO جم من النحاس بالسم
11	, . 0
٩,٣	,•٨
۸,۳	. ,۳۳
٧,٧	,14
' •	1,43
٠١,٣	4,11

من ذلك نرى أن ه ٠ , سـم CO قد سممت • ٩ ٪ من سطح النحاس الحفزى فى الوقت الذى يحدث للسطح إمتزاز إلى حد التشبع بحوالى • ١ سم ٣ من CO ويعتبر ذلك جزء صغير جداً من السطح النشط حفزياً ويمكن حساب نشاطه الحفزى كما يلى :

٩٠ / من السطح النشط حفزيًا = (٠٠ سم ٢٠٠ سم ٢

= 0, ٪ من مراكز الإمتزاز النشطة .

وهذه النتيجة توضح مدى صغو الجزء من السطح النشط الذى حدث له تسمم أما باقى سطح العامل الحافز فلقد حدث له إمتزاز بواسطة المواد المتفاعلة .

وهناك أمثلة أخرى مشابهة لهذه الحالة . ومنها تسمم النيكل كعامل حفز فى تفاعل هدرجة الإثيلين وذلك بستخدام المسمم كبريتيد الهيدروجين فلقد تبين أن المراكز النشطة حفزيا تحدث لجزء منها بسيط جدا حوالى ١, ٪ إمتزاز بالمسمم (كبريتيد الهيدروجين) .

وأيضًا في حالة استخدام الحديد كعامل حافز في تحضير الأمونيا . فبعض المراكز النشطة حفزيًا يحدث لها تسمم بنسبة 1, ٪ .

مما سبق يمكن القول بأن دراسة تأثير التسمم يؤدى إلى استنتاج أن سطح عامل الحفز غير متجانس . بل يتكون بين مراكز إمتزاز معقدة أو متراكبة لها نشاطية مختلفة ، وأن بعضها فقط هو الذى يكون مراكز نشطة حفزيًا متتابعة .

وتعزى درجة الإنخفاض فى فاعلية عامل الحفز إلى إدمصاص الجزيئات للمسمم على سطحها وهذه تعتمد على التوكيب الكيميائي للمسمم . فعند دراسة إختزال بار - نتروفينيول و كحول الأميل بواصطة النيكل كعامل حافز ويكون على هيئة شبكة من النيكل ولذا يسمى هيكل النيكل ويحضر هيكل النيكل بواسطة غسل الأملاح المعدنية من سبيكة النيكل مع معدن يذوب فى القواعد مثل الألومنيوم . ثم الغليان فى معلول هيدووكسيد الصوديوم أو البوتاسيوم . عند ذلك نحصل على عامل الحفز نشطاً.

(ب) نظرية تيلورز للمراكز النشطة،

من المعروف أن الذرات على سطح أى معدن أو أى جسم حقيقى لا تكون متكافئة أو متساوية من ناحية الطاقة وكذلك تختلف درجات تشبعها ، وبعض هذه المعادن الطبيعية أو العناصر الطبيعية نجد في التركيب البللوري لها أن تكافؤاتها تامة التشبع ولكن البعض منها يكون متصل بالشبكة البللورية بتكافؤ واحد فقط ، وبقية التكافؤات غير مشبعة . وبصورة أدق فإن الذرات الأخيرة لا تكون مثل العناصر في الشبكة البللورية ، ولكن مثل الذرات التي لها نفس طبيعة الإمتزاز الكيميائي على سطح البللورة وبين هذين النوعين من الذرات ، يوجد ذرات تكون مشبعة وتحدد بواسطة المكان الذي تحتله في الشبكة البللورية على السطح المستوى . وفي الأحرف أي عند الأطراف تنج بواسطة أركان البللورة . والتشوهات الختلفة على سطحها .

ولقد أوضح تيلورز أن إختلاف درجات التشبع يقابلها اختلاف مستويات الفاعلية في البللورة . فالفاعلية الحفزية الكبيرة توجد بالذرات التي تملك أقل تكافؤات مشبعة ، إما الفاعلية الحفزية الصغيرة تختص بها الذرات التي تملك أكبر تكافؤات مشبعة .

وتيلورز هو أول من أوضح أن العمليات الحفزية لا ترتبط فقط بالكتلة الكاملة لسطح مادة الحفز ، وإنما تعزى فقط إلى الجزيئات المتبقية والتى لها وضع خاص من ناحية الطاقة ، أي تكون طاقتها أعلى بما أنه كانت طاقة الجزئ عالية كلما كانت الفاعلية الحفزية أعلى .

كما بين تيلورز أن قيم حرارة الإمتزاز على الأحرف والزوال في البللورات وأيضًا على حدود الحبيبات البللورية تكون أكبر بكثير من باقي السطح .

دانیا - نظریهٔ تکوین مرکب وسط ،

الأساس العلمي :

- (أ) بعض التفاعلات الكيميائية تحتاج إلى طاقة عالية لكي تتم .
 - (ب) لتقليل الطاقة اللازمة تضاف إلى المتفاعلات عامل الحفز.
- (ج-) يتحد عامل الحفز مع أحد المتفاعلات ويتكون مركب وسطى غير ثابت .
 - (د) هذا المركب الوسطى يدخل في تفاعل آخر وينتج المركب المطلوب.
 - (هـ) يتحرر الحافز مرة أخرى ويستمر في تفاعله عدة مرات كما سبق .
 - ويمكن تفسير ذلك كما يأتي :

نفرض أن المادة (A) تتفاعل مع المادة (B) لتكوين المركب (AB) وهذا التضاعل يحتاج إلى طاقة عالية . لذلك يضاف ألى المتفاعلةت الحافز (S) فيحدث التفاعل على مرحلين :

 (أ) يتحد الحافز (S) مع المادة (A) مشالاً مكاونًا مركب وسطى (AS) وهــذا التفاعل لا يحتاج إلى طاقة كبيرة أي:

(ب) ثم يشفاعل (AS) مع المادة (B) ويتكون المركب النهائي (AB) ويتحرر عامل الحفز ثم الحاجة إلى طاقة كبيرة .

عامل الحفز (S) + AB + (S) عامل الحفز

والأمثلة على ذلك كما يلي :

أولاً - عملية تحضير حمض الكبريتيك في الصناعة :

يتم تحضير حمض الكبريتيك صناعيًا بطريقة و الغرف الرصاصية ، وذلك عن طريق إتحاد ثاني أكسيد الكبريت مع الأكسجين لتكوين ثالث أكسيد الكبريت في وجود أكسيد النيتريك كعامل حافز . ويحدث ذلك كما يلى :

(أ) يتحد أكسيد النيتريك مع الأكسجين مكونًا ثاني أكسيد الميتروجين (مركب وسط).

 (Ψ) ثم يتفاعل ثانى أو كسيد النتروجين مع ثانى أو كسيد الكبريت مكونًا ثالث أو كسيد الكبريت ويتحرر عامل الحفز وهو أو كسيد النيتريك كما يلى: مركب وسط $2 \, NO_2 + 2 \, NO_2$ عامل الحفز $2 \, NO_2 + 2 \, SO_2 + 2 \, SO_2 + 2 \, SO_2$

ثْاثَيْنًا ؛ تحضير البنزوفينون C₆ H₆ . CO . C₆ H₅ من كلوريد البنزويل بإدخال مجموعة آسيل (- R - CO) في حلقة البنزين (تفاعل فريدل – كرافت) يستخدم كلوريد الألوميوم اللامالي كحافز ويتم هذا التفاعل كما يلي :

يشف على كلوزيد البنزويل مع كلوزيد الألومنيسوم الامسائى مكونًا مركب وسط ومسرعسان مسا يتسفساعل المركب الوسط مع البنزين مكونًا البنزوفسينون وحشمض الهيدووكلوزيك ويتحرز عامل الحفز كما يلى : $C_6H_5.CO.Cl+(AlCl_3) \xrightarrow{} C_6H_5.COCl.AlCl_3$ موکب وسط عامل الحفز

 C_6H_5 . COCI. AlCl₃ + $C_6H_6 \rightarrow C_6H_5$. CO . C_6H_5 +HCl+ (AlCl₃)

وتجدد الإشارة هنا إلى أن هذه النظرية نجدحت نجاحًا نسبيًا في تفسير الحفز المتجانس ، ولكن يصعب تطبيقها في الخفز الغير متجانس .

كمه أثله فنى التفاعل السابق نجسد أن مجموعة الآسيل تنشأ من حمض عضوى R - CO - 8.
R - CO - 9.
الإستيل (- CO - CO - الإستيل (- R - CO) أى مجموعة الأستيل (- R - CO) أى مجموعة كربونيل مرتبطة بمجموعة الكيل أو آويل .

ثالثًا - النظرية الحديثة للحفز بالتلامس:

وتطبق هذه النظوية غالبًا في حالة الحفز غير المتجانس ، حينما يكون الحافز مادة صلبة والمتفاعلات غازات .

الأساس العلمي :

- ١ يمتز الحافز جزيئات المتفاعلات على سطحه ويتم ذلك عن طريق تكوين
 روابط كيميائية ضعيفة مع التكافؤات الحرة الموجودة على سطح الحافز
- ٢ نتيجة لزيادة تركيز المواد المتفاعلة بجوار بعضها تتلامس المتفاعلات ويتم
 الإتحاد بينها على سطح عامل الحفز ، وبذلك تزداد سرعة التفاعل (تبعًا لقانون فعل الكتلة) .

ومثال ذلك : الهدرجة الحفزية للإيثيلين :

ويتم هذا التفاعل من الإيشيلين مع الهيدروجين لتكوين الإيشان على صطح

البلاتين أو النيكل كعوامل حفازة كما يلي :

ا تنتشر جزئيات الإيبلين وجزيئات الهيدروجين
 على سطح النيكل أو البلاتين .

H₂ C C H₂ + H H

 $H_2C = CH_2 + H_2$

(۱)سطح النيكل

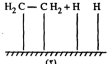
ل يبدأ تكوين روابط إمتزاز بين التكافؤات الحرة
 لذرات النيكل السطحية وذرتي الكربون في
 جنزئ الإيشيلين - وفي نفس الوقت تبدأ
 الرابطة باى في جزئ الإيثيلين تنكسر

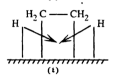
وكذلك تتكون روابط إمتهزاز بين التكافؤات الحسرة لذرات النيكل السطحسيسة وذرتي الهيدروجين وفي نفس الوقت تنكسر الرابطة التساهمية في جزئ الهيدروجين.

- ٣ تقوى روابط الامتزاز وتتلاشى الرابطة باي في جزئ الإيشيلين وتتلاشى الرابطة التساهمية في جزئ الهيدروجين ويتحول إلى هيدروجين ذری نشط .
- ٤ يهاجم الهيدروجين الذرى النشط الإشيلين ويتكون الإيثان .
- ٥ تسلاشي روابط الإمسزاز الضعيفة ويسحرر الإيشان.

تفسير بعض الظواهر بنظرية الحفز بالتلامس:

- ١ تزداد كفاءة العامل الحافز بتجزيئته تجزيئًا دقيقًا وكذلك الحوافز الغروية نتيجة لزيادة مساحة السطح المار.
- ٢ في حالة تسمم العامل الحافز ترتبط الإلكترونات الحرة لجزيئات السموم مع الإلكترونات الحرة لجزيئات السطح الحافز فتقلل أو توقف من نشاطه .







تحضيرالعامل المحافز

تترتب فوالد تطبيقية كثيرة على الدراسات التي تتناول طرق تحضير العامل الحافز (أو الحفاز Catalyst) ، إضافة إلى أن مثل هذه الدراسات تساعد على فهم أعمق لفعل العامل الحافز . وتختلف طبيعة العامل الحافز المستعمل في الصناعة عن العامل الحافز المستعمل في الصناعة عن العامل الحافز المستعمل في الغنبرات يمتز عادة بمساحة سطحية صغيرة وبفعالية حافزة قليلة قياسًا بنظيره المستعمل في الصناعة. ويتأثر العامل الحافز الختبري بسرعة بالشوائب التي تعمل على تقليل وتقليس فعله الحفزي في حين يكون تأثير الشوائب على العامل الحافز الصناعي أقل حدة . كما تختلف طريقة تحضير العامل الحافز بحسب مجالات استخدامه . إذ أن هناك طرق خاصة لتحضير العامل الحافز الصناعي تختلف في أكثر الأحوال عن طرق تحضير العامل الحافز الصناعي تختلف في أكثر الأحوال عن طرق تحضير العامل الحافز الصناعي تختلف في أكثر الأحوال عن طرق تحضير العامل الحافز الصناعي تختلف في أكثر الأحوال عن طرق تحضير العامل الحافز الصناعي تختلف في أكثر الأحوال عن طرق تحضير العامل الحافز الصناعي تحتلف في أكثر الأحوال عن طرق تحضير العامل الحافز الصناعي الختاب العامل الحافز الصناعي العامل الحافز الصناعي العامل الحافز العنبير

هناك نوعان من العوامل الحفازة :

النوع الأول : الذي يدعى بالعامل الحافز الفلزى (Metal Catalyst) ، الذى يكرن باشكال مختلفة كانه سيكون شريطًا أو سلكًا من فلز ، أو على هيئة غشاء يكون باشكال مختلفة كانه سيكون شريطًا أو معلن . وقد يكون العامل الحافز الفلزى بعلة عالقة أو غروية . وقد يستعمل فلزان أو أكثر بهيئة سبيكة كعامل حافز من النوع الأول .

والثوع الثانى: ويدعى بالعامل الحافز المركب (Compound Catalyst) الذى يشتمل إما على مركب واحد زو مركبين أو على عدد من المركبات إلا أن الشائع أن يشتمل العامل الحافز المركب على مركبين . وقد يكون مقدار أحد المركبين في العامل الحافز المركب ضئيلاً جداً ومع ذلك فإن هذه النسبة الضئيلة من أحد المركبين تفيد في العامل الحافز المركب من الفعل الحافز للعامل الحافز المركب ، ويدعى المركب هذا عندئذ بالمرقى (Promoter) . وقد تكون نسبة أحد المركبين في العامل الحافز المركب كبيرة ويقتصر درره على تخفيف حدة بعض الخواص غير المرغوبة للعامل الحافز وكذلك العمل على تحسين الخواص الفيزيائية للعامل الحافز المركب هذا في العامل الحافز المركب بالسند (Carrier) . و (Carrier) .

كما تعتمد فعالية العامل الحافز على جملة عوامل أهمها:

١ - التركيب الكيميائي للعامل الحافز.

٢ - مساحته السطحية .

٣ - نوعية وكمية الشقوق والمسامات الموجودة فيه .

٤ - تركيزه وطريقة توزيعه عند الاستعمال .

ويشتمل تحضير العامل الحافز على عدة عمليات منها:

(أ) اختيار المادة الأولية المستعملة في تحضير العامل الحافز .

(ب) تنقية المادة الأولية وإزالة الشوائب منها.

(جر) تحويل المادة الأولية النقية الخالية من الشوائب من خلال تفاعلات كيميائية إلى المركب المطلوب.

(د) تهيئة المركب بشكل قطع أو حبيبات أو مسحوق أو ترسيبه على سند .(Support)

(هـ) معاملة المركب المحضر وفق الفقرة (د) مع غاز أو بخار لمادة معينة في ظروف مناسبة بحيث يتسنى الحصول على العامل الحافز المطلوب. وتدعى هذه للعاملة بالتنشيط (Activation) .

ويمكن تغيير بعض خواص العامل الحافز المحضر من خلال عمليات التسخين والأكسدة التي يعقبها الاختزال . ويعتمد توجه (Orientation) المستويات البللورية في العامل الحافز الفلزي الذي يكون بهيئة غشاء رقيق على ظروف تحصيره ، وعندما يحضر رق (غشاء) النيكل في جو من النتروجين فإن سطح الرق الفلزي يشتمل على مستويات بللورية معينة دون غيرها ، وتكون فعالية هذا العامل الحافز أكبر بخمس مرات من فعالية رق (Film) النيكل المحضر بطريقة اعتيادية . وقد وجد أن قابلية رق النحاس على الإمتزاز تعتمد على طربقة تحضيره وعلى مدى تعريضه للحرارة . وإن بالمستطاع تحضير عامل حافز من النحاس بفعالية عالية وذلك بطريقة الأكسدة والاختزال المتعاقبتين للفلز ، كما أن العامل الحافز الحضر حديثًا أكثر فعالية من العامل الحافز الذي مرت على تحضيره مدة من الزمن .

وقد يستعمل راسب كمادة أولية عند تحضير عامل حافز وذلك تفاديا للتعرض إلى درجة حرارة عالية بالطريقة الاعتيادية . ويعتمد حجم دقائق الراسب عندثذ على تركيز المحلول الذى يحدث فيه الترسيب، وعلى سرعة خلط الحاليل في عملية الترسيب بالإضافة إلى تأثير هرجة الحرارة على سرعة الترسيب . يجرى تحضير عامل حافز من فلز النحاس باختزال الواسب الذى يتكون عند إضافة محلول الأمونيا إلى محلول نترات النحاس . أن ظروف التحضير المشتملة على تجفيف الراسب المتكون ومن ثم سحقه إلى دقائق صغيرة تؤثر تأثيراً كبيراً على التركيب الكيميائي للمادة الناتجة ، فقد وجد أن كبريتيدات النيكل والكوبلات الخضرة كعوامل حفازة تحتوى في الخالب على كمية من الكبريت أكثر مما يعبر عنه التركيبان Nis و Cos ، وتحتساح الواسب إلى عملية غسل دقيقة من أجل إذالة بعض الأملاح الموجودة معها .

وتستعمل أملاح فلزية كالفورمات والأوكزالات والإسيتات لغرض الحصول على الأكاسيد الفلزية منها أو على الفلزات نفسها . وتشتمل العملية على تسخين هذه المواد إلى درجات حرارة معتدلة مناسبة حيث تتفكك عندها هذه المواد وتتطاير منها الأجزاء العضوية مخلفة الأكاسيد أو الفلزات .

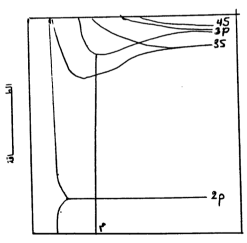
وتحتاج العوامل الحفازة المرقاة (Promted) إلى عناية أكبر عند التحضير ، ولابد للمادة المرقاة أن تتوزع بصورة منتظمة في العامل الحافز . أما العوامل الحفازة المشتملة على حسوامل (Cattiers) فإنها أيضًا تحتاج إلى عناية في عملية التحضير ، ولابد أن يتصف الحامل بمسامية كافية كي لا يعيق مرور الغازات أو الأبخرة والمواد المتفاعلة عمومًا خلاله .

دراسة سطح وطبيعة العامل الحافز ،

جرت محاولات عديدة لتفسير سلوك العامل الحافز في ضوء خواصه الطبيعية والكيسميائية . ونما زاد من أهمية هذه المحاولات والدراسات التطور الذي حصل في السنين الأخيرة في مضمار فهم وتصور تركيب المواد الصلبة . ولغرض الإلمام الدقيق بالعامل الحافز فإنه لابد من فهم تركيبه الكيميائي وهيكله البللوري وترتيب الذرات الواقعة على سطحه ، وكذلك التعرف على المساحة الفعلية لسطحه ، كذلك لابد من الإلمام بعمق بالبناء الإنكتروني للمواد الصلبة المختلفة التي تستخدم كعوامل حفازة .

من المعروف أن المسافة التى تفصل بين الذرات المتجاورة فى فلز صلب تكون صغيرة جداً ولا تزيد كشيراً على قطر الذرة الواحدة . ويسبب مشل هذا التقارب المسديد بين ذرات الفلز الواحد فى الحالة الصلبة إلى حدوث توسع فى طاقسات المستويات الذرية . والمعلوم أن للمستوى قيمة محددة من الطاقة فى حالة الذرة المنفردة بينما يكون لطاقة المستوى مدى من القيم فى حالة ارتباط مجموعة من تلك الذرات معا ضمن الهيكل البللورى الصلب . ويتضح ذلك عند تصور فستوى 38 فسى ذرة

الصوديوم حيث تتحدد طاقة المستوى في الظروف الاعتيادية بقيمة محددة ، وعندما تتجمع ذرات الصوديوم معاضمن الهيكل البللورى الصلب لفلز الصوديوم فإن طاقة مستويات 38 للرات الصوديوم المرتبطة معا تمتلك مدى من القيم ، ولذا يطلق عليها حزمة 38 للصوديوم ، يتضع مد هذا أن تجمع الذرات معاضمن هيكل بللورى صلب ينتج عنه تكوين حزمة طاقة (Energy Band) . ويسين الشكل (١) حزم الطاقة المختلفة لفلز الصوديوم المسلب . ويلاحظ في الشكل أنه عندما تصبح المسافة بين المختلفة لفلز الصوديوم المتجاورة بقدر قطر فرة الصوديوم تقريباً تتحول مستويات 38 الذرية إلى حزمة 38 ، ويحدث نفس الشيء لمستويات 39 التي تنحول في مثل هذه المسافات البينية إلى حزمة 39 . وتتداخل حزمة 38 مع حزمة 39 لتكوين حزمة هجينة المسافات البينية إلى حزمة 39 . وتتداخل حزمة 38 مع حزمة 39 لتكوين حزمة مجينة المسافات البينية إلى حزمة 38 الصوديوم الصلب ، ويصبح بإمكان الإلكترونات الموجودة في حرصة 38 الحركة في مدى الحزمة المهجة وذلك عند تسليط مجال كيربائي عليها .



البعد بين الشراق في الهزات في الهيكل البللوري الشكل (١) تكوين حزم الطاقة في فلز الصروبوم الصلب و (م) يشير إلى المسافة عند التوازن بين ذرتين متجاورتيين ، أي إلى القط، الذي.

أما مستويات الذرة الداخلية مثل مستويات 25 و 2p فإنها لا تتحول إلى حزم إلا أصبحت المسافة بين الذرات المتجاورة أقل من القطر الذرى ، ويمكن القول بأن المستويات الداخلية للذرات لا تتحول إلى حزم عند التوازن القائم في المادة الصلبة في الطور ف الاعتيادية . ويقرر مقدار الإلكترونات الموجودة في الحزمة الخارجية النقية أو المهجة لأى فلز الخواص الكهربائية له . وعليه يمكن تصنيف المواد الصلبة إلى :

۱ - الموصلات Conductors

وهى المواد التى تمتلىء حزمتها الخارجية بصورة جزئية بالإلكترونات (الشكل ٢) كما فى فلزات الصوديوم والنحاس والفضة . وتعتبر الحزمة الخارجية لفلزات المغنسيوم والكالسيوم والباريوم مليئة بصورة جزئية بالإلكترونات بسبب تحول الحزمة الخارجية لهذه الفلزات إلى حزمة مهجة نتيجة تداخلها مع الحزمة التى تقل قليلاً عنها فى الطاقة . ولما كانت الحزمة الهجيئة غير مشبعة بالإلكترونات فإن الإلكترونات تستطيع الحركة باتجاه المجال الكهربائي الذى يسلط عليها مسبب ظاهرة التوصيل الكهربائي فى هذه الفلزات . وعمومًا يقل التوصيل الكهربائي فى الموصلات عند تسخينها إلى درجات حرارة عالية .

۲ - العبوازل Insulators :

و تمتاز هذه المواد باحتوائها على حزمة مليئة بالإلكترونات وتكون الحزمة التالية لها مباشرة خالية كلها من الإلكترونات ، كما وتكون الحزمة الخالية هذه بعيدة نسبيًا عن الحزمة المليئة بحيث يتعذر انتقال الإلكترونات من الحزمة المليئة إلى الحزمة الخالية عند تسليط مجال كهربائي اعتيادي على المادة (الشكل ٧) .

		-
حزمة ملي	حزمة ملينة	حزمة خالية من
بالإلكترون	بالإلكترونات	الإلكترونات
حزمة مليا	حزمة مليئة جزئياً	حزمة خارجية خالية
بالإلكترون	بالإلكترونات	من الإلكترونات

الشكل (٢) مخطط لحزم الطاقة في الموسلات والعوازل

أشياه الموصلات Semi - Conductors :

وتشبه العوازل من حيث بناء وترتيب حزم الطاقة إلا أن فرق الطاقة بين الخزمتين المليشة والخالية المتجاورتين يكون صغيراً بحيث يسهل انتقال الإلكترونات من الحزمة المليشة إلى الحزمة المخالية بتأثير الحرارة أو الضوء الممتص من قبل المادة . ومن أمثلة هذه المواد السليكون والقصدير ، وتدعى هذه المواد بدء أشباه الموصلات المداخلية ، -[In] . ويزداد التوصيل الكهربائي لأشباه الموصلات عند تسخينها إلى درجات الحرارة العالية ويفاد من هذه الظاهرة في تحويل المواد العازلة إلى موصلة عند صناعة بعض الأجهزة الإلكترونية (الشكل ٣) .

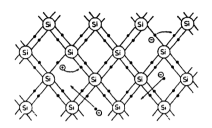
وتتعول بعض الراد العازلة إلى شبه موصلة وذلك عند إضافة مقادير ضيلة جداً من بعض المواد ، التى تدعى بالشوائب (Impurities) إليها . ويكون للشوائب المضافة تأثيران :

الحزمة اللبئة للشائية xxx XXX xxx XXX xxx xxx xxx الحزمة الخالية للشائية يا موطر داخل حزمة خالية حزمةملينة بالإلكترونات الشكل (٢) مخططات تعبير عن أنواع أشياه المصلات

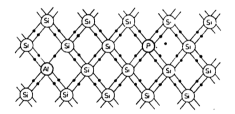
(۱) تجهيز المادة العازلة بمستوى طاقة خال من الإلكترونات ، ويكون موقع هذا المستوى قريبًا جدًا من الحزمة المليئة للمادة العازلة ، وبذلك يسهل انتقال الإلكترونات من الحزمة المليئة للمادة العازلة إلى المستوى الخالى للمادة الشائبة وذلك عند امتصاص المادة العازلة لقدار مناسب من الحرارة أو الشائبة وذلك عند امتصاص المادة العازلة المليئة للمادة العازلة المادة العائبة للمادة العازلة ، ويكون لهذه الفراغات تأثير شحنات موجبة ، ويسمى كل فراغ موجب بالثقب الموجب (Positive Hole) . وتتحرك الثقوب الموجبة هذه عند تسليط مجال كهربائي على المادة العزلة ، ويتولد من جراء هذه الحركة تيار كهربائي ، وتدعى مثل هذه المواد ابد أشباه الموصلات الموجبة ، (Postive Hole) الحركة تيار كهربائي ، وتدعى مثل هذه المواد ابد أشباه الموصلات الموجبة ، (Postive Form - Conductors) ومن أمثلة هذه المواد الجرمانيوم أو السليكون عند إضافة شوائب كالألومنيوم أو البورون إليه .

(ب) أو يحدث أن يكون المستوى الملوء بالإلكترونات للهادة الشائبة قريباً من المادة الخالية للمادة العازلة ، ويسهل عندئذ انتقال الإلكترونات من المادة الشائبة إلى الحزمة الخالية للمادة العازلة نتيجة امتصاص الضوء أو الحرارة . ويتولد من انتقال الإلكترونات بهذا الشكل ، والحركة الموجهة لهذه الإلكترونات عند تسليط مجال كهربائى عليها ، تيار كهربائى فى المادة العازلة وتدعى هذه المواد به أشباه الموصلات السالبة ، - on-type Semi وتظهير (n-type Semi) وتظهير (n-type Semi) وتظهير خواص كهربائية فى الجرمانيوم أو السليكون عند إضافة الفسفور أو السليكون عند إضافة الفسفور أو الزرنيخ إليهما (الشكل ٣ - أ) .

تمناز العناصر الانتقالية بامتلاكها حزم طاقة من نوع b غير مشبعة غاماً بالإلكترونات ، وتدعى المستويات الخالية من نوع b في الحزمة بثقوب في حزمة b . وتعزى الخنواص البارامغناطيسية والفيرومغناطيسية للعناصر الانتقالية إلى الإكترونات الفردية الموجدة في مستويات b . وتعمل هذه العناصر على ازدواج الإكترونات المنفردة فيها عن طريق الارتباط بإلكترونات من نوع S أو q للمواد التي تعاني إمنزازا على العناصر الانتقالية . كما يمكن إشباع الثقوب في حزمة b من خلال تكوين صبائك من فلزين أو أكثر .



التوصيل الكهريائي من جراء حركة الإلكترونات والثقوب في السليكون



الشكل (٣ - ب) ادخال فقوب هي السليكون وذلك بإضافة شائبة من الجموعة الثالثة (مثل Al) ، أو بإدخال الكترونات وذلك بإضافة شائبة من المجموعة الخامسة (مثل P)

دور العيوب البللورية في الفعل الحفزي:

لغرض اظهار دور العيوب البللورية في الفعل الحفزى لابد من التطرق ولو بإيجاز إلى أهم أنواع العيوب البللورية (Crystal Defects). المعروف أن المواد الصلبة تمتاز بالخاصية البللورية و تمتلك البللورة الصلبة أقصى حالة من النظام والترتيب في درجة الصفر المطلق وذلك حسب مفهوم القانون الثالث للثيرمورديناميك ، حيث من المتوقع أن تحتل كل ذرة أو أيون في البللورة موقعًا طبيعيًا ضمن الهيكل البللوري للمادة

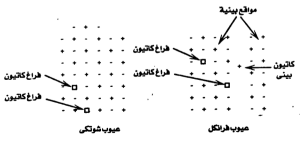
الصلبة وبذلك تكون طاقة الذرة أو الأيون في أقل وضع . وبارتفاع درجة الحرارة فوق الصفر المطلق تبدأ العيوب البللورية بالظهور والإزدياد . وفيسما يلى أهم العيوب البللورية المعروفة في الحالة الصلبة :

۱ - عيوب فرانكل Frankel Defects ،

وتتصف بها البللورات الأيونية عادة ، وتشتمل البللورة الأيونية عندئذ على كاتيونات مزاحة من مواقعها الطبيعية في البللورة إلى مواقع بينية (Interstitiah) تورنات مزاحة من مواقعها الطبيعية في البللورة إلى مواقع بينية Positions) تاركة وراءها فراغات (Vacancies) . ويمكن للكاتيونات البينية (Interstital Cations) التنقل داخل الهيكل البللورى من مواقع معينة إلى أخرى ، وتقترن هذه الحركة عندئذ بانتقال الفراغات الخاصة بها إلى مواقع جديدة ضمن الهيكل البللورى للمادة الصلبة . وتساعد هذه العمليات على نقل الكاتيونات من أى موقع ضمن الهيكل البللورى إلى سطح البللورة كي تلعب دوراً في الفعل الحفزى أو في عملية الإمتزاز أو التفاعل الكيميائي (الشكل ٤) .

۲ - عيوب شوتكي Schottkky Defects ،

وهذه العيوب خاصة أيضًا بالبللورات الأيونية ، حيث تشتمل البللورة الأيونية على فراغات نتيجة انتقال أزوج من الكاتيونات والأنيونات من مواقعها الطبيعية صُمن الهيكل البللورى إلى السطوح الداخلية أو الخارجية للبلورة . وتساعد مثل هذه العملية في نقل الكاتيونات والأنيونات من باطن البللورة إلى السطح كى تساهم في الفعل الحفزى (الشكل ؟) .



الشكل (٤) مخطط لبللورتين أيونتين تشتملان إما علي عيوب فرانكل أو عيوب شوتكي

٣ - وهناك مواد صلبة بللورية تضم زيادة قليلة من الكاتيونات على الكمية اللازمة لمعادلة الأنيونات الموجودة في البللورة كهربائيًا وتكون هذه الزيادة إما على هيئة كاتيونات بينية (Interstitial Cations) أو نتيجة لوجود فراغات أنيونية (Anion Vacancies) . ويحدث التعادل الكهربائي في البللورة في البللورة أما من خلال الكترونات تشقيد بجوار الكاتيونات البينية أو بواسطة الكترونات مقيدة بالفراغات الأنيونية (الشكل ٥) .

وقد تضم البللورة الأيونية زيادة قليلة من الأنيونات على الكمية اللازمة لمعادلة الكاتيونات كهربائياً. وتكون هذه الزيادة إما على شكل أنيونات بينية Interstitial) (Anions) أو نتيجة وجود نقص في كسمية الكاتيونات البللورية. ويتم التعادل الكهربائي في البللورة عادة إما من خلال ارتباط بعض الكاتيونات المجاورة للأنيونات الباورة لفراغات الكاتيونات بفقوب موجبة (Positive Holes) (الشكل ٥).

M^{+}	X ⁻	M^{+}	X	M ⁺	X	$M^+ X^- M^+ X^-$	
X	M^{+}	e	M^{+}	X	M^{+}	X M X M M M	X M+
M^{+}	Χ¯	M^{+}	Χ	M^{+}	X	M+ X M+ X	M^+ X^-
$\mathbf{X}^{\mathbf{T}}$	M^{+}	\mathbf{X}^{-}	M^{+}	\mathbf{X}^{T}	M^{+}	$X^-M^+X^-M^+$	
M^{+}	Χ	$\boldsymbol{M^{+}}$	е	M^{+}	X	M ⁺ X ⁻ M ⁺ X ⁻	M+M+ X
$\mathbf{X}^{\mathbf{T}}$	M^{+}	$\mathbf{X}^{\mathbf{T}}$	M^{+}	\mathbf{X}^{-}	M ⁺	x M x M	X M+

مرکب فیه زیادة من الفلز بسبب زیادة من الکیتونیة البینیة هی الدرکب ریادة من الکیتونیة البینیة

M+ X- M+ X- M+ X-M⁺ X M⁺ X M⁺ X X T X M X M+ X^-M^+ X M X M^+ $X^ M^+$ $X^ M^+$ M+ X- M+ X- M+ x M⁺ X X M⁺ X M⁺ X M⁺ M+ X M+ X M+ X M+ X M+ X $X^-M^+X^-M^+$ X M X M X M X مركب همه زيادة من المكون "X السالب كهربائيا مرکب فیه زیادة من X بسیب (مثل الهالوجين والأوكسجين والكبريت بسبب وجود فراغات كاتبونية فيه وجود أنيونات بينية في الركب

الشكل (ه) أنماط من عيوب بللورية . يشير M إلى الفلز و X إلى اللاهلز و □ إلى هراغ كاتيونى و و∏الى هراغ أنيونى يتمسك بإلكترون و ⁺M إلى أيون الفلز الأحادى مع نقب موجب ٤ - وقد تشتمل البللورة الصلبة على ذرات أو أيونات غريبة Foreign Atoms) معال ذلك بللورة or Ions) كاريد مراقع طبيعية للفرات . أو الأيونات الأصليبة ، مشال ذلك بللورة كلوريد الفضة التي تحتوى على شواذب الكادميوم ، وبللورة أو كسيد النيكل المحتوية لشوائب الليبوم أو شوائب من كاتيونات النيكل الثلاثية التكافؤ (الشكل ٦) .

Ag ⁺ Cl ⁻ Ag ⁺ Cl ⁻	$O^{2-} Ni^{2+} O^{2-} Ni^{2+}$
Cl ⁻ Cd ²⁺ Cl ⁻ Ag ⁺	Ni^{2+} O^{2-} Li^{+} O^{2-}
Ag ⁺ Cl ⁻ . Cl ⁻	O^{2-} Ni^{3+} O^{2-} Ni^{3+}
Cl Ag Cl Ag +	$Ni^{2+} O^{2-} Ni^{2+} O^{2-}$
Ag ⁺ Cl ⁻ Ag ⁺ Cl ⁻	0^{2-} Ni^{2+} 0^{2-} Ni^{2+}

اوكسيد النيكل حيث يحتل أيون الليثيوم كلوريد الفضة ويمثل فيه أيون الكادميوم موقعاً طبيعياً مسبباً وجود أيون نيكل موقعاً هي البلورة مع إحداث فراغ لفرض بعدد أكبر من الشحنات (Ni³⁺) التعادل الكهرياني

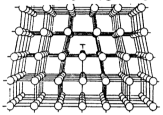
الشكل (٦)

٥ - تنخلع مجموعة كبيرة من ذرات بللورة ما عن مواقعها الطبيعية عند تعرض البللورة إلى تأثيرات قوة خارجية . وتظهر في البللورة اليجة لهذه العملية مجموعة من الفرات تمتد مسافة قصيرة ضمن الهيكل البللوري وينتج عن ذلك تشوه في ابعاد البللورة ومواقع الذرات فيها . والانخلاع (Dislocation) يؤدى عادة إلى ظهور الفراغات والذرات البينية في البللورة . وهناك نوعان من الانخلاع :

(i) الإنخلاع اللولبي Sorew Dislocation ؛ وينتج عن حركة جزء من البللورة مسافة معينة قياسًا بالجزء الآخر من الهيكل البللوري (الشكل ٧) .

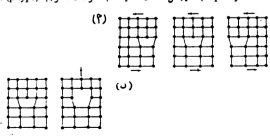


(ب) انخلاع الحافة Edge Dislocation و وتشتمل البللورة عندئذ على زيادة نصف مستوى من الذرات البللورية ضمن هيكل البللورة (الشكل ٨). ويمكن لهذه الذرات الإضافية الحركة باتجاه معين، وتساعد هذه الحركة على نقل بعض ذرات المادة من داخل الهيكل البللورى إلى السطح لتلعب دوراً في الإمتزاز أو التفاعل الكيميائي (الشكل ٩).



الشكل (٨) مخطط لإنخلاع الحافة في بلورة صلبة

المواد الصلبة من النوعين المشار إليهما في الفقرتين (٣) و (٤) سابقًا تكون عادة أشباه موصلات ولقد وجد أن الإلكترونات التي تساعد على التعادل الكهربائي في الأكاسيد الفلزية المشتملة على زيادة من الفلز تتقيد عادة بالقرب من الكاتيونات الفلزية البينية أو في الفراغات الأنيونية نفسها ، وغثل مثل هذه الأكاسيد أشباه موصلات من النوع السالب (n-type) . أما في الأكاسيد الفلزية التي تحتوى على زيادة من الأوكسجين فإن الفراغات الكاتيونية أو الأنيونات البينية تمثل مستويات الشوائب (p-type) على بجعل هذه الأكاسيد أشباه موصلات موجبة (p-type) .



وتتميز العوامل الحافزة الفعالة بوجود عيوب بللورية في هياكلها البللورية ، وتلعب هذه العيوب البللورية دوراً مهمًا في فعلها الحافز . وخاصة تلك العوامل الحفازة المحضرة باختزال الأكاسيد الفلزية أو الكبريتيدات الفلزية أو بعض الأملاح الفلزية ، ويتحول الكاتيون الفلزى بنتيجة الاختزال إلى حالة تأكسد أدنى ، وقد تؤدى عملية الاختزال إلى تحرر الفلز نفسه بحالة حرة . وأن تكوين حالات أدنى للتأكسد هو أكثر شيوعًا وأهمية بالنسبة للفعل الحفزى . وتدل نتائج التحليل الكيميائي الدقيق للمواد المحضرة بعملية الاختزال على وجود عيوب بللورية في هذه المواد نتجة الزيادة من الكاتيونات الفلزية المتكونة فيها .

يلعب التركيب الكيميائي دوراً مهماً في الفعل الحفزى . حيث يجرى تفكك أو كسيد التروز إلى نتروجين وأو كسجين على سطح أكاسيد النحاسوز Cu₂O أو كسيد النحاسوز NiO أو كانت والنيكل NiO بفعالية كبيرة بإعتبار هذه الأكاسيد أشباه موصلات موجبة . وكانت فعالية أو كسيد الخارصين ZnO ، وهو شبه موصل سالب ، قليلة أو معدومة في عملية النفكك ، بينما أظهر أو كسيد المغسيوم MgO فعالية معتدلة لكرنه مادة عازلة . وتأتى الفعالية الكبيرة لأكاسيد النحاسوز والنيكل من جراء قدرتها على تجهيز جزيئات NgO التي تعاني الإمتزاز على سطح الأو كسيد بالإلكترونات وفق المعادلة :

$$N_2 O + e \longrightarrow N_2 + O^ O^- \longrightarrow \frac{1}{2} O_2 + e$$
 $O^+ = O_2 + e$

ولقد استعملت طرق مختلفة لدراسة تركيب العامل الحافز ولتمييز أنواع العيوب البللورية المرجودة فيه . فقد أثبتت دراسة العوامل الحافزة بالأشعة السينية كونها مواداً بللورية رغم احتوائها على عيوب بللورية . وقد ساعدت الدراسة بالأشعة السينية على تمييز الأطوار المختلفة في المادة الحفازة وعلى تقدير المسافة بين الذرات أو الأيونات الموجودة في الهيكل البللوري ، كما وأصبح بالإمكان تقدير حجوم البللورات المرجودة في المادة الصلبة .

أثبتت درامة العامل الحافز كروميت النحاس بفعل الأشعة السينية على احتواء المادة على خليط من النحاس وأوكسيد النحاس مع كروميت النحاسوز أو النحاسيك . ويتم تحضير هذا العامل الحافز بخلط محاليل أملاح النحاس مع كرومات الأمونيوم ، ويكون تركسيب الراسب الأولى Cu (OH) NH₄ CrO₄ الذى يتسحول فى درجات الحرارة المتخفضة إلى CuO و Cu Cr₂O₄ . وعند استعماله كعامل حافز لأغراض تفاعلات الهدرجة فإنه يعانى اختزالاً جزئياً أو كلياً إلى النحاس و Cr₂ O₄ . وباعادة الفعالية إليه فى الهواء بدرجات الحرارة العالية فإنه يحدث التحول التالى :

Cu O + Cu Cr₂ O₄
$$\frac{900^{\circ}\text{C}}{600^{\circ}\text{C}}$$
 Cu₂ Cr₂ O₄ + $\frac{1}{2}$ O₂

تستعمل طريقة الحيود الإلكتروني (Electron Diffraction) لدراسسة سطح وتركيب العامل الحافز . والطريقة شبيهة إلى حد كبير بحيود الأشعة السينية إلا أن الحزمة الإلكترونية المستعملة في هذه الدراسة تستطيع الاختراق إلى عمق يتراوح من 5 إلى ألف ذرة فقط ، وبذا يصبح بالإمكان دراسة طبقات السطح للعامل الحافز وكذلك دراسة الأغشية الرقيقة التي تتكون على سطحه من جراء عملية الإمتزاز .

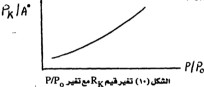
ويجرى استعمال الجهر الإلكترونى (Electron Microscope) لدراسة مقاطع رقيقة من العامل الحافز ، ويمكن بواسطة هذا المجهر دراسة بعض أنواع الشقوق (Cracks) والمسامسات (Pores) في العوامل الحفازة . كما واستعملت قياسات التوصيل الكهربائي في دراسة سطوح العوامل الحفازة كالإكاسيد والكبريتبدات وكذلك في دراسة التفاعلات التي تحدث على السطوح . وتفيد الدراسات المغناطيسية في زيادة معلوماتنا عن حالة التكافؤ والظروف الذرية للعامل الحافز . وقد جرى تطبيق هذه الدراسات على العديد من الأكاسيد الفلزية التي تتصف بالبارامغناطيسية . كما واستعمل مجهر الإنبعاث المجالي (Field Emission Microscope) لدراسة البللورات الملورية في عمليات الإمتزاز والفعل الحافز .

ويتم قياس المساحة السطحية الفعلية للعوامل الحفازة بطريقة الإمتزاز الطبيعى لبعض الغازات كالنتروجين والكربتون والزينون على سطوحها . ومن المهم بمكان التعرف على طبيعة المسامات والشقوق الموجودة في العامل الحافز . فعندما يتم إمتزاز غاز ما على سطح مادة صلبة مسامية فإن سمك طبقة الإمتزاز يتوقف على ضغط الغاز . وبزيادة ضغط الغاز يتم الوصول إلى حالة تمتلىء عندها المسامات الصغيرة بالغاز المسال نتيجة تكثف الغاز في المسامات . وبافتراض أن Rg يعبر عن نصف قطر المسامة

التى تمتلىء بالسائل عند الضغط النسبى P/P بإعتسبار P ضغط الغاز عند امتلاء المسامة بالغاز المسال و P صغط البخار المشبع وتكون المعادلة هى :

$$R_k = d - \frac{2 \gamma v}{RT \ln P/P_0}$$
 (1)

حيث d سمك طبقة الغاز المكثف على السطح γ الشد السطحى للغاز v الحجم المولى للسائل الناتج من التكثيف . يلاحظ فى الشكل (v) تغير قيم v تبعًا لازدياد قيم v .



العامل الإلكتروني في الفعل الحفزي:

يحدث التفاعل الكيميائي المشتمل على عامل حافز وفق الخطوات التالية :

- ١ الإمتزاز الكيميائي للمواد المتفاعلة على سطح العامل الحافز .
 - ٢ حدوث تفاعل بين المعقدات المتكونة على السطح.
- ٣ ابتزاز (Dwsorption) نواتج التفاعل وابتعادها عن سطح العامل الحافز .

وتتحد سرعة التفاعل في أغلب الأحيان بدلالة السرعة التي تتكون بها المعقدات الكيميائية على سطح العامل الحافز ، وترتبط هذه المعقدات بالسطح من خلال روابط تساهمية أو أيونية ، ولذا فإن نظرية تكوين هذه الروابط تعتبر مهمة من أجل فهم الفعالية النوعية للعامل الحافز . أن تكوين المقد الكيميائي على سطح ينتج من جراء انتقال إلكترونات ، وتتكون عندئذ أيونات موجبة أو سالبة على السطح . وطبيعي أن يعتمد مثل هذا الانتقال الإلكتروني على السالبية الكهربائية (Electronegativity) لكر من السطح والدقائق التي تعانى الإمتزاز عليه ، ولغرض تكوين أيونات موجبة

على سطح عامل حافز فلزى لابد أن تكون دالة الشغل للسطح الفلزى كبيرة ، وأذ يتوفر عدد من مستويات الطاقة الخالية للدقائق التي تعانى الإمتزاز . كما ولابد أن تكون طاقات المستويات الخالية للدقائق أعلى من طاقة فيرمى للفلز . ويؤدى استمرار امتزاز الدقائق على سطح الفلز إلى زيادة ارتفاع مستوى فيرمى . أما تكوين أيونات سالبة على سطح عامل حافز فلزى فإنه يستوجب كون مستوى فيرمى للفلز منخفضًا، ووجود عدد من مستويات الطاقة للدقائق التي تعانى الإمتزاز والمليئة بالإلكترونات . ولابد أن تكون هذه المستويات قريبة من قمة مستوى فيرمى .

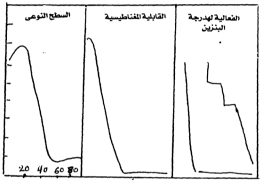
تتكون روابط تساهمية قوية عندما يحدث تداخل قوى بين دوال الموجة الإكترونية والدقائق التى تعانى الإكترونية والدقائق التى تعانى الإلكترونية والدقائق التى تعانى الإكتراز عليه . ويصبح هذا النداخل والإلتحام على أشده عند وجود مستويات من نوع b خالية بصورة كلية أو جزئية بالقرب من مستوى فيرمى . وتكون كثافة مستويات b أنصاها في فلزات النيكل والبلاديوم والبلاتين لما يشجع تكوين روابط تساهمية قوية مع هذه الفلزات .

إن الارتباط القوى للمعقدات بسطح معين يقلل من الفعل الحفزى لأن سطح العمال الحافز يصبح مغطى كليا بالدقائق المعتزة ، وأن سرعة التفاعل تتوقف عندئذ على مسرعة ابتزاز وتحرد نواتج التفاعل من السطح ، والفعل الحفزى الجيد يتطلب تكوين روابط معتدلة القوة على السطح ، إذ أن التغير في مستوى فيرمى مع زيادة تغطية السطح بالدقائق المعتزة تحت هذه الظروف يسمح ببلوغ المنظومة إلى الحالة التي يتم فيها الإمتزاز والإبتزاز معا بسرعة معقولة .

ويأتى الدليل التجريبي على أهمية العامل الإلكتروني في الفعل الحفزى من دراسة فعالية سلسلة من السبائك الثنائية التكوين. فقد درست المساحة السطحية والقابلية المغناطيسية والقدرة على هدرجة البنزين في الطور السائل عند ضغط ٥٥٠ جو لسلسلة من سبائك النيكل مع النحاس كما في الشكل (١١). فلوحظ تناقص المساحة السطحية للسبيكة بازدياد محتوى السبيكة من النحاس ، وعندما احتوت السبيكة على ٤٠٪ من النحاس قلت مساحتها السطحية إلى ٤٠٪ من المساحة الأحملية للنيكل ، كما وأن القابلية المغناطيسية هي الأخرى قد قلت بدرجة محسوسة

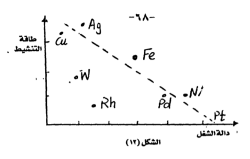
عند بلوغ هذا التركيب . أما الفعل الحفزى في هدرجة البنزين فإنه هو الآخر أخذ بالتناقص حتى اختفت الفعالية كليًا عند تركيب ٤٠٪ من النحاس في السبيكة .

وتدل هذه النتائج على أن الفعل الحفزي للنيكل يقل مع امتلاء الثقوب في حزمة d من قبل إلكترونات التكافؤ للنحاس المضاف .



محتوى السبيكة من النحاس * الشكل (١١)

تمت دراسة التفاعل بين الأمونيا والديوتيريوم على الرقوق (الأغشية) الفلزية الخضرة بالتبخير لعدد من العناصر الفلزية . ودلت حركيات التفاعلات التي جرت على الرقوق على تقارب شديد لقيم عامل التردد (Frequency Factor) في معادلة السرعة باستثناء القيمة الناتجة من رق التنجستن . وكانت الاختلافات في فعاليات الفلزات ناجمة عن تباين قيم طاقات التنشيط التي تراوحت قيمها من ٢١ كيلو جول للمول على البلاتين إلى ٥٧ كيلو جول للمول على الفضة . ولا يوجد ارتباط واضح بين طاقة التنشيط والتركيب البللورى ، ولكن العلاقة بين قيم طاقا التنشيط للفاعل ودوال الشغل كانت كما في الشكل (١٦) . والملاحظ في هذا الشكل أن طاقة التنشيط كانت منخفضة بالنسبة للفلزات التي تمتاز بدوال شغل عالية مع استثناء التنجسين والروديوم . وفسرت هذه العلاقة على أساس حدوث تفاعل التبادل بين الأمونيوم على السطح .



ويمكن درَّاسة أهمية العامل الإلكتروني للأكاسيد في الفعل الحفزي بطريقتين :

أ - دراسة تفاعل معين على صطح عدد من الأكاسيد . والتفاعل الذى يتم اختياره
 لهذا الغرض يجب أن يكون من النوع الذى تشتمل الخطرة المقررة للسرعة فيه
 على انتقال الإلكترونات .

حواسة تفاعل معين على أوكسيد واحد ومن ثم تغيير فعالية الأوكسيد من خلال
 ادخال عيوب بلورية فيه ، ومن ثم دراسة تغيرات الفعالية والخواس الكهربائية
 بعد ادخال تلك العيوب .

وقد عللت تغيرات الفعالية للأكاسيد على اعتبار أن الخطوة القررة للتفاعل تشعمل على تكوين معقد أيونى على سطح العامل الحافز . فإذا كان المعقد مشحونًا بشحنة سالبة فإن سرعة تكوينه لابد أن تبلغ أقصاها على الأكاسيد شبه الموصلة من النوع السالب . ويجب أن تزداد السرعة من جراء دخول كاتبونات بتكافؤات عالبة داخل الهيكل البللورى للأوكسيد وما يترتب على ذلك من زيادة عدد الإلكترونات الحرة فيه . أما المعقد الموجب الشحنة فإنه يتكون بسرعة أكبر على الأكاسيد شبه الموصلة الموجبة .

هندسة سطح العامل الحافز والفعل الحفزى:

تلعب هندسة سطح العامل الحافز دوراً مهماً في الفعل الحافز وقد نادى العالم الكيسميائي تايلر Tyler عام ١٩٢٥ بفكرة المراكز الفعالة (Active Conters) كنتيجة لقناعته بعدم تجانس سطح العامل الحافز وتباين الفعل الحفزى لذرات السطح. والمراكز الفعالة تمثل تلك المواقع على سطح العامل الحافز التي تمتاز بفعالية حفزية

عالية . وتكون الذرات في هذه المراكز مرتبطة عادة ارتباطًا صعيفًا بهيكل العامل الحافز ، كما وتكون روابط التكافؤ لهذه الذرات غير مشبعة .

يمكن تمييز أنواع من العيوب البللورية على سطح العامل الحافز منها:

- ١ الذرات التى تقع عند الحافات (Edge Atoms) والأركسان (Cornet Atoms)
 تكون أقل ارتباطًا بالهيكل البللورى من الذرات الاعتيادية للسطح .
- لذرات الواقعة عند السلالم (Steps) تمثل مواقع ضعيفة الأرتباط بسطح العامل الحافز .
- الذرات التي تمثل مواقع الانخلاع (Dislocation) على سطح العامل الحافز تكون ضعيفة الارتباط بالسطح .
- خود الشوائب على السطح يؤدى إلى ظهور مواكز متباينة القوة في اوتباطها
 بالسطح .
 - العامل الحافز المركب يشتمل على مراكز متباينة .

وهناك نوعان من المراكز على سطح الأكاسيد الفلزية . وتختلف مواقع أنيونات الأوكسجين في شدة ارتباطها عن مواقع كاتيونات الفلز .

وتوجد دلائل كثيرة لدعم فكرة المراكز الفعالة منها:

- (أ) تقل حرارة الإمتزاز عادة على سطح أية مادة صلبة مع ازدياد كمية الإمتزاز على السطح. ويعتبر هذا دليلاً كافياً على عدم تجانس المراكز السطحية وتباين قدرتها الإمتزازية . فالإمتزاز الذى يحدث على سطح معين خال من مادة ثمتزة يكون شديداً ومصحوباً بتغير كبير في الحرارة . أما الإمتزاز التالى فإنه يحدث على سطح مغنى بصورة جزئية بالدقائق الممتزة ولذا فإنه يشتمل على تغير حرارى أقل وأنه يحدث على مراكز أقل فعالية من المراكز التى يحدث على على الإمتزاز أول الأمر .
- (ب) عند تعريض العامل الحافز إلى الحوارة فإنه يحدث تغير قليل في مساحته السطحية ومع ذلك فإن التغير في الفعل الحفزى يكون كبيراً وملحوطًا . فالحرارة المؤثرة في العامل الحافز تعمل على تغيير مساحات الشقوق والمسامات

بالإضافة إلى تأثيراتها على مواقع الذرات والأيونات وتقليلها للعيوب البللورية على صطح العامل الحافز .

(ج) عند إضافة كمية قليلة من مادة سمية إلى سطح عامل حافر بحدث نقصان كبير في الفعل الحفرى . والمعروف أن المادة السحية تعانى امتزازاً قريًا على المواد الفعالة فتبطل عمل العامل الحافز ، ومن الأمثلة على تسمم المراكز الفعالة للعامل الحافز السليكا - الومنيا عند إضافة آثار من بعض القواعد العضوية . وكالكوينولين) إليه . وأن لكيفية ارتباط الجزيئات أو الدقائق المعتزة أو الناتجة من التفكك أهمية خاصة في الفعل الحفزى ، ويمكن توضيح هذه الفكرة بدلالة تفاعل تبادل الأوليفينات مع الديوتيريوم على مطح العامل الحافز من فلز النيكل :

C2 H4 + D2

C2 E44 + D2

واقترحت ميكانيتان لتفسير حدوث هذا التفاعل:

١ - امتزاز جزيئية الإثيلين على ذرتين متجاورتين من سطح النيكل بعد انفتاح الرابطة المزدوجة في الإثيلين الممتز ، ثم يحدث تفاعل مع ذرة ديوتيريوم ممتزة على السطح لتكوين ناتج اثيليني يشتمل على ذرة واحدة من الديرتيريوم (C2 H3 D) الذي يرتبط بذرة نيكل واحدة على السطح . ويمكن للجزيئية الممتزة هذه أن تفقد ذرة هيدروجين بينما تبقى بقية الجزيئية المشتملة على الديرتيريوم مرتبطة بالسطح لتعيد الكرة ثانية وذلك بالتفاعل مع ذرة ديوتيريوم مجاورة وتكوين جزيئية إثيلين تشتمل على ذرتين من الديوتيريوم .

٢ - والاحتمال الآخر هو ارتباط جزيئية الإثيلين بذرة واحدة من سطح النيكل كما في:

ثم يحدث التبادل مع ذرة ديتريوم ممتزة على النحو التالي:

وهذا الاحتمال أضعف بكثير من الميكانية المقترحة في (١) .

(أ) بأن جميع ذرات الهيدروجين في مثل هذه الأوليفينات قادرة على التبادل مع البيادل مع المديوتيريوم ، حيث لا يقتصر التبادل على الفرات الجاورة للرابطة المزدوجة .

(ب) ويحدث انتقال للرابطة مصحوبًا بالتبادل فقط بوجود الهيدروجين . ويمكن
 توضيح ذلك مع اليروبين :

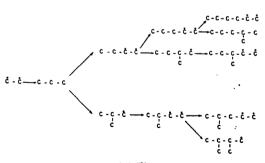
ولذا فإن الجزيشية الناتجعة المتحررة تكون إما CH₃ CH = CHD أو CH₃CH = CHD. و CH₃CH = CHD. ويمكن زيادة توضيح مرحلة انتقال الرابطة المزدوجة بالاستعانة بميكانية إمتزاز البيوتين ، وذلك بإضافة وفقدان ذرة هيدروجين :

ترتبت أمور كثيرة ومهمة على هذه النتائج . أن لبللورة النيكل تركيب مكعب مركزى الوجه طول صلعه ٣٠٥ انكستروم ويكون ارتباط فرات النيكل المتجاورة ببعد ٢٠٤٧ انكستروم . فإذا كان البعد بين فرتى الكاربون فى الإثيلين يسساوى ٤٠,٥ الكستروم ، وكانت الرابطة C ، ١٨ مشابهة لما فى كاربونيل النيكل (أى ١,٥٢ انكستروم)

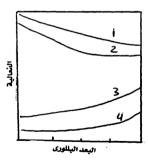
فإن جزيئية الإثبلين الممتزة تلائم نفسها مع المسافة التى تفصل ذرتى النيكل المتجاورتين Ni - C - C عن المتجاورتين Ni - C - C عن قيمتها 28. (Tetrahedral Bond) .

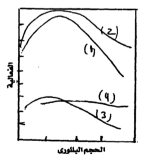
يتضح من هذا أن إمتزاز الهيدروكاربونات على ذرتين متجاورتين من سطح فلز يمكن أن يتم دون أن يكون مصحوبًا بتوتر محسوس على السطح وذلك إذا تراوحت المسافة بين كل ذرتين متجاورتين من ٢,٤ إلى ٢,٨ انكستروم . وتتحقق هذه المكانبة على سطوح النيكل والكوبالت والنحاس والبلاتين والبلاديوم ، ولذا فإن هذه الفلزات جميعها تصلح كعوامل حفازة لهدرجة الآصرة الإليفينية .

ولقد وجدعند إمرار مخلوط آحادى أو كسيد الكاربون مع الهيدروجين على فلزات الكوبالت والحديد تنتج هيدرو كاربونات ، كحولات متنوعة بأوزان جزيئية متباينة وإن الميكانية الدقيقة لهذا التفاعل غير معروفة ، ولكن توزيع النتائج وحقيقة أن الأوليفينات المتكونة تشتمل على روابط مزدوجة في الموقع ١ و ٢ تدل على النمو التدريجي لسلسلة الهيدروكاربون نتيجة إضافة مجموعة - CHOH أو CHOH إلسي أحدى نهايتي السلسلة . وترتبط المادة الوسطية الممتنزة بالسطح من نقطتين ، والمتطلبات الهندسية لهذا الإمتزاز شبيهة بتلك المتعلقة بإمتزاز الإثيلين ، وتعرف هذه التفاعلات بعملية فيشر - تروبش (Fischer-Tropsch Process)وبسين الشكل التفاعلات بعملية فيشر - تروبش .



قام بعض الباحثين بتحضير نماذج مختلفة من العامل الحافز أوكسيد المغنسيوم، وعينوا الحجوم البللورية لها وتمكنوا من تقدير ثوابتها البللورية مستعملين الأشعة السينية في الدراسة . كما درسوا بعد ذلك فعالية هذه النماذج بالنسبة لتفاعل تحويل البيوتانول في درجات الحرارة من ٥٠٠ إلى ٢٦٠ مشوية إلى بيوتير ألديهايد وذلك بإزالة الهيدروجين من الكحول ، ومن ثم تحويل الألديهايد إلى بيو تيلين بإزالة الماء . ويلاحظ في الشكل (١٤) تأثير الحجم البللوري للعامل الحافز على الفعل الحفزي. ويبين الشكل أن التفاعل المشتمل على إزالة الهيدروجين يفضل على الهيكل البللدري المضغوط ، أما إزالة الماء فتتم بصورة أفضل وأسرع على هيكل بللوري متمدد ، و تزداد شدة التفاعل مع ارتفاع درجة الحرارة . وتدل هذه النتائج على أن ذرتي الهيدروجين المزالتين في تفاعل ازالة الهيدروجين من البيوتانول لابد أن تكونا أقرب لبعضيما البعض من ذرة الهيدروجين ومجموعة الهيدروكسيل المزالتين في تفاعل ازالة الماء من الألديهايد . وفسرت هذه النتيجة بأن تفاعل إزالة الهيدروجين يتطلب الهيكل البللوري المضغوط . أن الحجم البللوري المناسب هو حصيلة عاملين متضاربين ، وكلما قل الحجم البللوري زادت المساحة السطحية بالنسبة لوحدة الوزن. وعندما يصبح الحجم متناهيًا في الصغر فإن قوى الترابط لذرات السطح تتغير إلى حد تسبب عندها نقصانًا ملحوظًا في فعالية المراكز الفعالة .



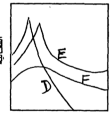


المرقبيات والحوامل Promoters and Carriers

عند إضافة مادة مثل B إلى عامل حافز مثل A الذي يشتمل على مكون واحد ، تتكون نواتج عديدة من جراء التغيرات التي تطرأ على طبيعة العامل الحافز من حيث الخواص الطبيعية والمتانة والمسامية وغيرها . وعند تفحص سطح العامل الحافز الجديد فإنه يمكن تمييز المساحات التالية عليه:

(ج) مساحات تشتمل على المادتين A و B بشكل محلول صلب أو مركب كيميائي.

تدعر المادة المضافة (B) بالم قرر (Promoter) عندما تسبب الإضافة القليلية منها (أقل من عشرة بالمائة من تكوين العامل الحافز) إلى زيادة ملحوظة في الفعل الحافز ، ويسين الشكل (١٥) نماذج من المرقيبات. وتزداد الفعالية في هذه المواد إلى الحد الأقصى عند بلوغ تركيز معين (تركيز حرج) من المرقى في العامل الحافز، ثم نقل فعالية العامل الحافز مع تزايد تركيز المرقى حتى يختفي الفعل الحفزي كليًا ، أو يبقى الفعل الحفزي عند حد معين وذلك على مدى من تركيز المرقى .



D - المرقى غير فعال.

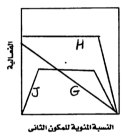
E - المرقى له فعالية الجالية.

P - النتائج التجربية لا تكفي لتبيان شكل المنحني

الشكل (١٥) نماذج من فعل الرقيات

النسبة المنوبة للمكون الثاني

وتدعى المادة المضافة B بالحامل (Carrier) عندما تؤلف كمية ملموسة في كيان العامل الحافز . وتكون مهمة الحامل تحسين الخواص الفيزيائية للعامل الحافز . ولا يتمتع الحامل بأي فعل حفزي ويبقى الفعل الحفزي مقتصراً على المادة الحفازة A . يلاحظ في الشكل (17) ثلاثة أنماط من الحسوامل . والخط G في الشكل يبسين أبسط أنواع الحوامل ، حيث يقتصر دوره على تخفيف شدة الفعل الحفزى وتوزيعه على مساحة أوسع . وقد تبقى فعالية العامل الحافز ثابتة بوجود مقادير كبيرة من الحامل مع العامل الحافز وتقل الفعالية في هذه الحالة كما في الخط H في الشكل . ويوصف هذا النمط من تأثير الحامل في الفعل الحفزى بالتخفيف المتأخر (DElayed Dilution) . وقد تسبب إضافة المادة B إلى العامل الحافز A زيادة ملحوظة في الفعل الحفزى كما في B وذلك نتيجة لفعل المادة المضافة على إزالة بعض الخواص السلبية للعامل الحافز . وتقل فعالية العامل الحافز A إذا لم تكن هناك فعالية إضافية للمادة B كما في الشكل فعالية العامل الحافز A إذا لم تكن هناك فعالية إضافية لمساعدة أكثر شأنًا (كما في الخط B) وأو أكل شعاعدة أكثر شأنًا (كما في الخط A) أو أقل شائًا (وفق الخط A) فإن مثل هذه الفعالية تستمر على مدى أوسع من التركيز قياسًا بالحالة قبل إضافة المادة B .



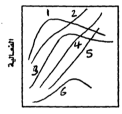
الشكل (11) أنماط من فعل الحامل G - تخفيف مباشر . H - تخفيف متأخر L - منع التليك .

ق النسبة المنوية للمكون الثاني

الشكار (١٧) تكوين مركب هي عامل مساءت يشتمل على مكونيين ، A - المركب غير همال . B - المركب أقل همائية من الكون الأول . C - المركب أكثر فمائية من الكون الأول .

المرقيات Promoters ا

درس عدد من الباحثين اختزال أوكسيد الكاربون بواسطة الهيدروجين باستعمال العامل الحافز النيكل المسند (Supported Mickel) الذى يحتوى على مقادير مختلفة من الأكاسيد كعوامل حفازة ، وكانت نتيجة الدراسة مبينة فى الشكل (١٨) وتدل نتيجة الدراسة على أن تركيز المرقى اللازم لعملية الاختزال يختلف تبعًا لنوع الأوكسيد المستعمل . إن إضافة المرقى تسبب دومًا زيادة أولية ملحوظة فى سرعة تفاعل الاختزال .



النسبة الثوية للمكون الثاني

 CO لاختزال ThO₂(۲) 	الشكل (۱۸) مرقى :
بواسطة الهيدروجين.	(۱) Ca2 O3 لاختزال CO بواسطة الهيدروجين.
BeO(٤) لاختزال CO	- CO ₂ لاختزال ThO ₂ (۲)
BeO(٦) الاختزال CO ₂	(ه) CH ₃ (ه) کاختزال CH ₃

وقد يؤثر المرقى في الفعل الحفزى نتيجة لتغييره التركيب الإلكترونى للعامل الحافز الصلب ، بحيث يزداد الفعل الحفزى لكل وحدة مساحة . ويحدث هذا تمامًا عند إضافة أوكسيد البوتاسيوم إلى العامل الحافز الجديد المستعمل في تحضير الأمونيا. وقد يكون لتفاعل كيميائي مسارات ونواتج متباينة ، فيكون دور المرقى في مثل هذه الحالة زيادة شدة التفاعل في مسار معين دون غيره بحيث يتيسر الحصول على ناتج معين دون سواه . والمثال على هذا السلوك هو أوكسيد البوتاسيوم المضاف إلى العامل الحافز كروميا – الألومنيا المستعمل لتحويل الهبتان إلى طولوين . وقد تقل فعالية العامل الحافز مع زيادة زمن استعماله في تفاعل كيميائي بسبب حدوث تفاعلات

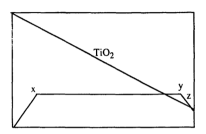
كالتحطيم (Cracking) والبلمسرة (Polymerization) التى تؤدى إلى اتسساخ (Fouling) العامل الحافز . إن مثل هذه التفاعلات تحدث عادة على المواقع الحامضية من سطح العامل الحافز مسببة تسمم السطح وتناقص فعاليته فى التفاعل .

فعل الحامل Carrier Action ،

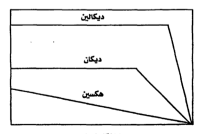
يفيد الحامل (Carrier) المضاف إلى عامل حافز في تحسين خواصه الطبيعية وزيادة المساحة السطحية للمواد الفعالة فيه . ويحدث في المادة تفاعل بين الحامل والمكون الشعال في العامل الحافز مما ينتج عنه تغير ملحوظ في طبيعة العامل الحافز . ويتوقف مقدار ما يحدث من تغير في الفعل الحفزى نتيجة إضافة الحامل إليه على المساحة السطحية الفعلية للعامل الحافز . فإذا كانت هذه المساحة كبيرة فإن دور الحامل يقتصر عندئذ على التخفيف حيث يصبح الحامل كعامل مخفف خامل (Inert Pilment) ، عندئذ على التخفيف حيث يصبح الحامل أعامل أوثباتًا . وإذا كانت مساحة العامل ويصبح تناقص الفعالية مع الزمن أكثر انتظامًا وثباتًا . وإذا كانت مساحة العامل الحافز المسند (Supported Catalyst) معتدلة ، فإن إضافة الحامل سيكون لها تأثير قليل من الفعالية طلكا كان تركيز المكون الفعال في العامل الحافز حييراً . وتقل الفعالية السلوك بالتخفيف المتأخر (Delayed Dilution) . أما إذا كان العامل الحافز من النوع الذي تتقلص مساحته السطحية بسرعة كبيرة فإن إضافة الحامل إليه تسبب عندئذ الذي تتقلص مساحته السطحية بسرعة كبيرة فإن إضافة الحامل إليه تسبب عندئذ

لقد استعملت المواد Cu و TiOz و Cu كعوامل حفازة في تفاعل إزالة الهيدروجين من الديكاليين بدرجة ٥٠ ه متوية وذلك بعد إضافة حامل مثل أو كسيد المغنسيوم MgO الديكاليين بدرجة ٥٠ ه متوية وذلك بعد إضافة حامل مثل أو كسيد المغنسيوم TiOz إلى هذه المواد الحفازة كما في الشكل (١٩) وقد وجد أن العامل الحافز المسند و MgO يمتاز بحساحة للعامل الحافز الخالي من الحامل فيه غير مستقرة وتتقلص بسرعة خلال ساعات قليلة عقب تحضيرها . والملاحظ أن أو كسيد المغنسيوم يضفي استقراراً مشهوداً للعامل الحافز بحيث تتوقف المساحة السطحية عن التقلص ويحافظ على مساحة سطحية شبه ثابتة . وقد لوحظت ظاهرة التخفيف المتأخر عند استعمال أوكسيد الكروم كحامل كما هو واضح في الشكل (٢٠) وذلك في تفاعل تفكك

الديكالين والديكان والهكسان حيث يتضح من الشكل أن تركيز العامل الحافز الذي يبدأ عنده التخفيف يعتمد على حجم جزيئية الهيدروكاربون.



الشكل (١٩) فعل الحامل مع العوامل الحضارة من النحاس وأوكسيد التيانيوم المستخدم لإزالة الهيدروجين من الديكالين بدرجة ٥٠٠٠ . الحامل المستخدم هو أوكسيد المنسيوم . منع التلب يبدأ عند X والتخفيف عند T . أما عند Z فإن الأوكسيد لا بختل الى الفلز .



الشكل (٢٠) تأثير تركيز الحامل على العوامل الحفازة من أوكسيد الكروم

التسمم والإعاقة والإتساخ،

تتناقص فعالية أي عامل حافز بنسبة معينة من جراء الاستعمال . وعندما يكون التناقص ناجمًا عن إضافة كمية قليلة من مادة أو مواد شائبة إلى المواد المتفاعلة أو إلى العامل الحافز فإن العملية هذه توصف بالتسمم (Poisoning) . ويحدث التسمم نتيجة لامتزاز المادة السمية بشدة على سطح العامل الحافز فترتبط جزيئاتها أو ذراتها بروابط قوية بالمراكز الفعالة الموجودة على سطح العامل الحافز . والتسمم عملية غير عكسية (Irreversible) أما إذا كان التأثير الناجم من إمتزاز المادة الشائبة على سطح العامل الحافز عكسيًا (Reversible) وقليل الشأن في تقليل فعالية العامل الحافز فإن الظاهرة توصف بالإعافة (Retardation) . والإعاقة تنتج أيضًا من الإمتزاز الفضل -Pref) (erential Adsorption لإحدى المواد المتفاعلة أو الناتجة من التفاعل على مطح العامل الحافز . أما الاتساخ (Fouling) فإنه يعبر عن تكوين بقايا كاربونية على سطح العامل الحافز، وذلك نتيجة استعمال العامل الحافز في تفاعلات تشتمل على هيدروكاربونات أو مركبات عضوية . وتنتج البقايا الكاربونية من تفكك المواد العضوية في درجات الحرارة المنخفضة وتكون فحمية القوام. وقد تنتج البقايا الكاربونية من تفاعلات البلمرة في درجات الحرارة الواطئة وتكون عندئذ صمغية القوام. وتغطى هذه البقايا الفحمية أو الصمغية سطح العامل الحافز وتقلل بذلك مساحته وفعاليته . ويمكن إزالة هذه البقايا بالاحتراق .

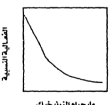
التسمم Poisoning :

عند تحضير الأمونيا باصتعمال الحديد كعامل حافز فإن التفاعل يتم بسرعة بالغة برجود كميات قليلة من كبريتيد الهيدروجين أو بخار الماء في أناء التفاعل . وقد وجد أن تأثير كبريتيد الهيدروجين في تحضير الأمونيا يكون دائمًا ملحوظًا والعملية تكون غير عكسية بسبب كبريتيد الحديد المنكون في ظروف التجربة إضافة إلى عدم وجود أية فعالية حفزية لكبريتيد الحديد الناتج بالنسبة لتحضير الأمونيا . ويمكن استعادة فعالية العامل الحافز فقط بعد حرق كبريتيد الحديد المنكون وإمرار الهيدروجين عليه وهو ساخن لعرض اختزاله إلى الحديد . أما تأثير بخار الماء في العامل الحافز فيكون في المادة عكسيًا وبالإمكان إزالة تأثيره عن طريق تحفيف الغازات التي تلامس العامل الحافز عند التحضير وقبله . وهناك غازات أخرى مثل ثنائي أوكسيد الكبريت الحامل الحافز وتسبب تسمم وأكامسيد النتروجين التي تؤثر بنفس الأسلوب على العامل الحافز وتسبب تسمم العامل الحافز بالنسبة لنفاعل تحضير الأمونيا .

ولقد درس ماكستد (Maxted) والباحثون معه تأثير المواد السمية على البلاتين المستخدم كعامل حافز عند هدرجة المركبات العضوية غير المشبعة وعند تفكك أو كسيد الهيدووجين وفي أكسدة ثنائي أو كسيد الكبريت ، وكانت فعالية العامل الحافز دالة خطية لتركيز المادة السمية . والشكل (٢١) يوضح هذا السلوك بالنسبة لتحضير ثلاثي أو كسيد الكبريت باستعمال البلاتين المتسمم بالزرنيخ . ويكون تأثر المادة السمية المضافة أول الأمر كبيراً ، ويقل تأثير الكميات التالية على الفعل الحفزى ويبقى العامل الحافز محافظًا على معدل منخفض من الفعل الحفزى مهما كانت كمية المادة السمية بدلالة معامل النسمم المادة السمية بدلالة معامل النسمم (الشكل المتخدم العلاقة :

$$k_c = k_0 (1 - \alpha c)$$
 (3)

حيث k_0 السمية و k_0 السمية النوعى للتفاعل بوجود المقدار k_0 من المادة السمية و k_0 ثابت السرعة النوعى للتفاعل عند غياب المادة السمية ، ويلاحظ في الشكل أن فعالية العامل الحافز تقل خطيًا مع زيادة تركيز المادة السمية على سطح العامل الحافز سيما عند التركيز الأولى . ويعتمد معامل التسمم α على كسر المادة السمية التي تعانى الإمتزاز على السطح ، وعلى مساحة العامل الحافز المغطاة بالمادة السمية ، كما ويعتمد معامل التسمم على المساحة السطحية الكلية للعامل الحافز نفسه .



مليجرام الزرنيخيك

الشكل (٢١) تأثير المادة السمية على 0.35 غرام من البلاتين

وتصنف المواد التي تسمم البلاتين بشدة إلى ثلاثة أنواع:

1 - الجزيئيات التي تحتوى على عنصر من المجموعة الخامسة (ب) والسادسة (ب) من الجدول الدوري (VD أو VI b) مثل Te، Sa، S، O، Sb، As، P، N .

٢ - مركبات أو أيونات بعض الفلزات .

٣ - الجزيئيات المشتملة على روابط مضاعفة (روابط مزدوجة أو ثلاثية) .

كما أوضح ماكستد (Maxted) أن الأيونات السمية هي تلك التي تشتمل على خمسة إلكترونات على الأقل في أوربتالاتها الخمسة من نوع d . وينطبق نفس الشيء على المركبات الفلزية السمية . أما الأيونات التي تخلو أغلفة d فيها من الألكترونات، وكذلك تلك الني تحتوى على أربعة إلكترونات في أغلفة d (مثل **Cr) فهي مواد غير سمية (Mon - Toxic) . والغالب أن إلكترونات أغلفة d في البلاتين هي التي تساهم في تكوين الروابط مع الأيونات والمركبات السمية رغم أن طبيعة الروابط المتكونة غير معروفة بدقة كافية . والمركبات التي تحتوى على عنصر من الجموعة Vb أو كالله تصبح صامة عندما تمتلك زوجًا من إلكترونات التكافؤ القادر على تكوين الرابطة مع صطح العامل الحافز في عملية الإمتزاز . وتدل القياسات المغناطيسية الإمتزاز ثاناي مغيل الكبريتيد (Dimethyl Sulphide) على سطح البلاديوم بأن الإلكترونات تدخل في حزمة b للفلز مع تكوين روابط تناسقية . كما وجد ماكستد بأن البلاتين لا يتسمم بواسطة الكبريتات أو السلفونات أو السلينات أو التليرات أو اللفوسفات ، ولكنه يتسمم بالكبريتيد والثايو كبريتات والقتر ثايانات .

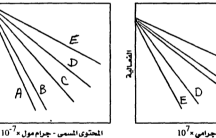
ويمكن التخلص من التأثير السمى للكبريتيدات العضوية ، وذلك بتحويلها إلى سلفونات التى تمتاز بتركيب إلكترونى مشبع . كما أظهر ماكسند امكان تحويل المادة السمية إلى مشتق غير سام . فقد وجد أنه عند هدرجة حامض الكروتونيك فإن العامل الحافز البلاتين يتسمم بوجود كميات قليلة من مركبات الكبريت مثل السستين (Cystein) والثايوفين (Thionaphthol) . والثايونافثول (Thionaphthol) . ويمكن تحويل هذه المواد السمية إلى مشتقات غير سامة ، وذلك بإضافة قليل من عامل مؤكسد مثل البرفوسفات .

ولقد درس ماكستد وايفانز تأثير تركيب المركب الذى يشتمل على العنصر السام على فعل العامل الحافز وذلك باستعمال سلسلة من مركبات الكبريت مثل كبريتيد الهيدروجين وثنائي كبريتيد الكاربون والثايوفين والسستين وعدد من مركبات كبريتيد الألكيل والشايول والثايول الثنائي وثنائي أثيل ثنائي كبريتيد. وكانت النتيجة هي:

١ - أن التأثير السمى تجاه فعل البلاتين كعامل حافز يزداد بازدياد الوزن الجزيش للمركب كما هو واضح في الشكل (٢٢) ، حيث يلاحظ أن التأثير السمى لكبريتيد الهيدروجين قليل بينما يكون التأثير شديدًا مع السستين والثايوفين.

٢ - يقل التأثير السمى مع زيادة طول السلسلة في مجموعات الكبريتيدات.

٣ - إن وجود ذرة كبريت ثانية في الجزيئية التي تمتلك حجمًا معينًا يسبب تقليل سمية المركب إلا إذا كانت ذرتا الكبريت متجاورتين كما في ثنائي إثيل ثنائي كبريتيد . كما يتضح ذلك من الشكل (٢٣) .



وزن جرامي × 10⁷

الشكل (٢٢) تسمم 0.05 غرام من العامل الخافز للبلاتين بواسطة مركبات الكبريت،

C - کبریت H2S - A

E - سبتن D - شايوهين CS2-B

الشكل (٢٢) تأثير طول السلسلة والتركيب على سمية مركبات الكبريت نجاه العامل الحافز البلاتين، A - ثنانی اثیل ثنانی گبریتید

B - ثنائى اثيل الكبريتيد .

C - ثايول البيوتيل D - ثايول البروبيل

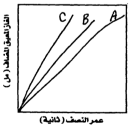
E - ثناني ثايول البروبليد

Retardation الإعاقة

يطلق مصطلح الإعاقة على إنخفاض الفعل الحفزى بتأثير بعض المواد المتفاعلة أو الناتجة من التفاعل . وتحدث الإعاقة عندما يغطى سطح العامل الحافز بمقدار محسوس من ناتج التفاعل . كما وتحدث الإعاقة من قبل مادة متفاعلة عندما تشتمل ميكانية التفاعل على امتزاز نوعين من الدقائق على السطح في وقت واحد وبحيث يتم إمتزاز أحد النوعين بشدة حتى تغطى دقائقه معظم سطح العامل الحافز فتمنع بذلك إمتزاز دقائق النوع الثاني .

وتظهر الإعاقة عند تفكك الأمونيا وفق الشكل (٢٤) من قبل الهيدروجين عند استخدام الحديد كعامل حافز في عملية التفكك. وتحدث الإعاقة بواسطة الهيدروجين والنتروجين معا عند استخدام الأوزميوم كعامل حافز. وتنتج الإعاقة في تفكك أو كسيد النتروز بواسطة الأوكسجين الناتج من التفكك وذلك عند استخدام عوامل حفازة مثل البلاتين الأسفنجي أو خيط البلاتين. وعند هدرجة ثنائي كبريتيد الكاربون على سطح كبريتيد النيكل كعامل مساعد فإن التفاعل يعاني إعاقة شديدة بواسطة ثنائي كبريتيد وذلك عند وجود الهيدروجين بنسبة كبيرة في جهاز التفاعل.

وقد تكون الإعاقة مفيدة في بعض الأحيان. ففي هدرجة الاسيتوفيون إلى ستايرين (Styrene) باستخدام أوكسيد الموليدنوم كعامل حافز فإن استمرار تحول الهيدروكاربون إلى أثيل البنزين يخف تمامًا عند بقاء بعض الكيتون غير المتحول في جهاز التفاعل.



الشكل (٢٤) تفكك الأمونيا على الأوزميوم في درجة ٢٤٠° مئوية A - الهيدروجين المشاف. B - إضافة نوائج التفكك. C - إضافة النتروجين.

عامل حفز الاتساخ Fouling Catalyst :

تتكون في كثير من الأحيان بقايا هيدروكاربونية على سطح العامل الحافز نتيجة إجراء بعض التفاعلات المشتملة على الهيدروكاربونات أو المواد العضوية عليه . ويحدث الاتساخ (Fouling) بسرعة على سطح السليكا – الألومنيا والسليكا – بغنيسيا المستعملتين في تفاعل تحطيم وتكسير البترول .

وقد وجد أن سرعة تكوين فحم الكوك تتناسب عكسيًا مع تركيز الكوك وفق المعادلة :

$$dc/dt = k/c$$
 (4) $\therefore c = \sqrt{2 KT}$ (5)

حسبث c تركيبز الكوك و K ثابت . وتتناسب فعالية العامل الحافز في تفاعل التكسير عكسيًا مع مقدار ما يحتويه من الكوك . ويمكن إعادة فعالية العامل الحافز بعد حرق الكوك قماً . وأجريت دراسة شاملة للبقايا الكاربونية عند إجراء تفاعلات إذالة الهدرجة من هيدروكاربونات مختلفة على سطح أو كسيد الكروم و Cr₂O₃ والله الهدرجين فالسايكلو هكسان خلّف بقايا كاربونية تحتوى على نسب محسوسة من الهيدروجين والبارافينات والأوليفينات . أما السايكلوبنتان فقد أعطى بقايا كاربونية محضة تقريباً . أما الألكيلات الأروماتية فقد تركت بقايا من أثيل البنزين شبيهة بالقطران . ولقد وجد أن فقدان الفعالية للعاملين الحافزين MOO₂ و MOO₂ الستعملين لتحويل الهبتان إلى طولوين ينجم من تفاعل البلمرة إلى مركبات هيدروكاربونية يتم امتزازها على مراكز معينة من سطح العامل الحافز . ويمكن تخفيف حدة فقدان الفعالية وذلك بتجفيف أوكسيد الكروم بواسطة وO Al₂ و ويمكن تخفيف حدة فقدان الفعالية المجاورة بعضيف أوكسيد الكروم بواسطة و Al₂ O₃ فقت كذلك دراسة تأثير المكونات المجتلفة المخاوزة وكان لفعالم حافز . وكان لفرا الفحال الهدرجة الثايوفين على سطح كبريتيذ الموليد تنوم كعامل حافز . وكان من جملة المكونات الإثيلين الذي يسبب اعاقة عكسية لتفاعل الهدرجة . أما السايكلوبنتاديين فإنه يسبب اتساخًا دائمًا للعامل الحافز .

وهناك مواد أخرى غير البقايا الكاربونية التى تسبب اتساخ العامل الحافز . فقد وجد أن دقائق الغبار (بحجم ١,٥ ما يكرون) تسبب تغطية سطح حبيبات أوكسيد . الحديد المرقى وذلك عند وجودها في الغاز المتفاعل فتسبب عندثذ نقصانًا بالغًا في الفعل الحفزي لأوكسيد الحديد المستخدم لتحويل غاز الماء .

ويمكن في كثير من الأحيان استرجاع سطح العامل الحافز وإزالة الاتساخ منه وذلك بأكسدة البقايا الكاربونية . كما ويمكن إزالة الاتساخ من العامل الحافز وذلك بمعاملته بمواد كيميائية مناسبة تستطيع التفاعل مع البقايا الكاربونية .

التلبيد Sintering:

غالبً ما تقل المساحة السطحية للعامل الحافز نتيجة للاستعمال مما ينتج عنه فقدان غير معكوس في الفعل الخفزى . كما تحدث هذه العملية بسرعة أكبر كلما ارتفعت درجة الحرارة . ويحدث انكماش المساحة السطحية عادة نتيجة تناقص العيوب البللورية الواقعة على سطح العامل الحافز ، وكذلك من جراء حركة الذرات والأيونات الواقعة على مسطح العامل الحافز إلى مواقع أكثر استقراراً وثباتاً ، وظاهرة النبذ شائعة في الرقوق الفلزية المحضرة بالتبخير .

والتلبد وإن كان يسبب تناقص المساحة السطحية للعامل الحافز فإنه يؤدى فى نفس الوقت إلى زيادة ثبات واستقرار العامل الحافز. وتعتبر عملية التلبد ضرورية فى دراسات الإمتزاز لغرض الحفاظ على مساحة ثابتة بالنسبة لوحدة الكتلة من العدس الحافز. والرقوق الفلزية المحضرة بالتبخير أكثر عرضة للتلبد من غيرها من العوامل الحفازة نظراً لضخامة مساحة السطح بالنسبة لوحدة الكتلة قياسًا بالعوامل الحفازة الأخرى . ويتوقف مقدار تلبد الرقوق الفلزية بتأثيرات الحرارة على نقاط انصهارها . فالفلزات التي تكون نقاط إنصهار عالية أقل عرضة للتلبد من الفلزات التي تكون نقاط إنصهار عالية أقل عرضة المتلبد من الفلزات التي تكون نقاط إنصهار على في درجات الحرارة الإعتيادية .

ميكانية الفعل الحفزى:

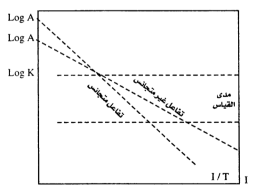
أن الوظيفة الطبيعية للعامل الحافز تتناول تقديم العون والمساعدة من أجل حدوث تفاعل كيميائي خلال عدد من الخطوات البسيطة المتنابعة . والخطوات هذه تعتبر من المتطلبات الأساسية للدراسات المشتملة على العامل الحافز ، ويمكن استخلاص فكرة مبسطة عن دور العامل الحافز وعن ميكانية الفعل الحفزى من خلال مقارنة طاقات

التنشيط لبعض التفاعلات عندما تجرى بصورة متجانسة وعند وجود عامل حافز يختلف عن طور المواد المتفاعلة . والجدول (١) يتضمن المعلومات التي تضمن مثل هذه المقارنة .

الجدول (١) مقارنة طاقات التنشيط (E) بالكيلو جول للمول لتفاعلات تتم في طور متجانس وغير متجانس

تفاعل متجانس	تفاعل غيرمتجانس	العامل الحافز	التفـــاعل
14	25	Au	2 HI
58.5	29	Au	$2 N_2 O \longrightarrow 2 N_2 + O_2$
58.5	32.5	Pt	$2 N_2 O \longrightarrow 2 N_2 + O_2$
أكثر من 80	39	w	$2 \text{ NH}_3 \longrightarrow \text{N}_2 + 3 \text{ H}_2$

ويلاحظ من المعلومات المذكورة في الجدول أن طاقة التنشيط تكون عمومًا أقل في حالة وجود عامل حافز غير متجانس ، أي في التفاعل غير المتجانس (الشكل ٢٥) .



الشكل (۲۵) الفرق بين التفاعل التجانس وغير المتجانس (أى المتتمل على عامل حافز صلب) . ويعبر A log A₂ , log A عن لوغاريتم العامل الذى سبق المقدار الاسى (عامل التردد A) للتتفاعل المتجانس وغير المتجانس على التوالى . k هو ثابت السرعة النوعى للتفاعل و T درجة الحرارة الطلقة . ولقد أوضحنا سابقًا أن سرعة التفاعل المتجانس تتوقف على P Ze-E/RT بإعتبار Z عدد الاصطدامات ، E طاقة التنشيط و e-E/RT كسر الاصطدامات التي تحدث بطاقة تساوى أو تزيد على E . أما المقدار P فإنه يعبر عن مدى الترتيب وفق نسق معين في الجزيئات المتصادمة . وتكون قيمة P مساوية للواحد الصحيح في الطاقة النقاعلات البسيطة . وتم الجزيئيات المتصادمة عند التفاعل بحالة تصبح فيها الطاقة الكامنة أقصاها ، ويكون التركيب عندها وسطًا بين تركيب المواد الماتجة من التفاعل . ويمكن تصور مثل هذا التركيب الماء السبطة التخطيفية :

والميكانيكية التي يعمل من خلالها العامل الحافز (الصلب) على زيادة سرعة التفاعل تشتمل على :

- ١ زيادة عدد الاصطدامات بين الجزيئيات المتفاعلة ، ولهذه الزيادة أهميتها سيما
 في الضغوط المنخفضة ، (أي زيادة قيمة Z) .
- ۲ زیادة احتمال حدوث انتظام جزیئی مناسب ، وتکون هذه الخطوة مهمة عندما تکون
 قیمة P واطئة بالنسبة للتفاعل المتجانس (أی عند غیاب العامل الحافز).
- ٣ تقليل طاقة التنشيط (E) ، ويحدث هذا عادة عندما تكون خرارة إمتزاز المعقد المنشط
 المنشط (ACtivated Complex) أكبر تما للمواد المتفاعلة .
- ٤ تجهيز التفاعل بمسار جديد للتفاعل . إذ يتم استقرار الدقائق الفعالة عن طريق إمتزازها على سطح العامل الحافز بحيث أن التفاعل العام يتم من خلال عدة خطوات لا تتطلب أى منها طاقة تنشيط كبيرة . ويمكن نرصيح أهمية هذه النقطة بدلالة التفاعل غير المتجانس المشتمل على تفكك HH على سطح عامل حافز صلب . أن ذرات الهيدروجين واليود الناتجة من التفكك تعانى إمتزازا على سطح العامل الحافز ، ثم تتحد ذرات الهيدروجين المتجاورة على السطح لتكون جزيئيات هيدروجين تعادر وتتحد ذرات اليود المتجاورة على الما لحافز . وتتحد ذرات اليود المتجاورة على نفس المنوال لتكوين جزيئيات يود تتحرر من سطح العامل الحافز . ويجرى على نفس المنوال لتكوين جزيئيات يود تتحرر من سطح العامل الحافز . ويجرى تفكك جزئيتين من HL خلال أربع خطوات بدلاً من خطوة واحدة . وبالمثل ، فإن

تفكك N₂O على سطح عامل حافز يشتمل على تكوين غاز النتروجين وذرات أوكسجين تعانى الإمتزاز على السطح . وتتحد ذرات الأوكسجين التجاورة على السطح لتكوين جزيئيات أوكسجين لا تلبث أن تغادر المطح إلى الحالة الغازية .

ويشتمل مسار التفاعل غير المتجانس عمومًا على الخطوات التالية :

- أ) إمتزاز إحدى المواد المتفاعلة (على الأقل) أو جميعها على سطح العامل الحافز .
 ويصحب الإمتزاز تفكك الجزيئيات على السطح .
- (ب) تفكك الجزيشية الممتزة ، أو حدوث تفاعل بين الدقائق الممتزة . وقد يحدث تفاعل بين جزيشية ، أو دقيقة ممتزة مع جزيئية من الحالة الغازية .
 - (ج) تحرر نواتج التفاعل من سطح العامل الحافز .

أن الطرق المستخدمة في تقدير وتشخيص مسار التفاعل غير المتجانس تتناول:

- ١ دراسات الإمتزاز .
- ٢ حساب أو تقدير حرارة الإمتزاز .
- ٣ دراسة كل خطوة من خطوات المسار على انفراد .
 - ٤ دراسة حركيات التفاعل.
- و إيجاد المقدار غير الأسى (A) في معادلة سرعة التفاعل .
- ٦ استعمال الدلائل النظيرية (Isotopic Indicators) من أجل متابعة مسار التفاعل.

وقد نوقش موضرع الإمتزاز في الفصل الأول من هذا الكتاب ويمكن الإفادة من دراسات الإمتزاز في الحصول على معلومات تخص توازن الإمتزاز بالنسبة لمادة متفاعلة أو ناتجة من التفاعل كدالة لدرجة الحرارة والضغط . ويمكن كذلك الحصول على معلومات تخص سرعة الإمتزاز والإبتزاز بالإضافة إلى معلومات تتعلق بحرارة الإمتزاز . وتفيد مثل هذه الدراسات في التعرف على طبيعة الدقائق التي يحتمل وجودها على سطح العامل الحافز أثناء التفاعل . كما وتفيد في معرفة ما إذا كان الإمتزاز أو الإبتزاز بمثابة الخطرة المقررة لسرعة التفاعل .

ولقد نوقش في الفصل الثاني من الكتاب موضوع حرارة الإمتزاز وتم التطرق إلى الطوق الحسابية المستخدمة لتقدير حوارة الإمتزاز . وتفيد حرارة الإمتزاز في فهم ميكانيكية التفاعل غير المتجانس . ولغوض تبيان أهمية هذه الحسابات في فهم

الميكانيكية فإن يستعان بتفاعل هدرجة الإثلين على سطح رق النيكل كعامل حافز حيث تعانى جزيئيات الإثيلين والهيدروجين إمتزازًا على السطح . فالسالبية الكهربائية للهيدروجين والكربون تبلغ 2.1 و 2.5 على التوالى . أما السالبية الكهربائية للنيكل والحسوبة من دالة شغل النيكل البالغة 4.71 ألكترون فولت للذرة الواحدة فإنها تقدر بـ 1.67 . وتبلغ طاقة الرابطة Ni - Ni حوالى 16.4 كيلو / سعر للمول محسوبة من معلومات حرارة التصعيد . وتفيد هذه المعلومات في التوصل إلى :

 $E_{(Ni_{(s)}-H)} = 64.6 \text{ kcal/mole}$ $E_{(Ni_{(s)}-H)} = 57.2 \text{ kcal/mole}$

جيث $Ni_{(s)}$ يشير إلى ذرة سطح النيكل . وتتوفر المعلومات التالية أيضًا : $E_{(c-c)} = 66.2 \, \, \text{kcal/mole}$ $E_{(c-c)} = 112.9 \, \, \text{kcal/mole}$

 $E_{(c-H)} = 99.5 \text{ kcal/mole}$ $E_{(H-H)} = 104.2 \text{ kcal/mole}$

ويمكن استخدام هذه القيم في حساب حرارة الامتزاز للخطوات التالية:

+ 150 kcal/mole

وقد توصل البحث العلمى إلى أن حرارة امتزاز الهيدروجين على النيكل تقدر بـ 31 كيلو صعرات للمول وللاثيلين بـ 58 كيلو سعرات للمول . وعند مقارنة هذه القيم مع القيم الخسوبة آنفًا أمكن التوصل إلى ما يلى :

 (١) تدل حرارة امتزاز الهيدروجين على النيكل المستحصلة بالطريقتين الحسابية والعملية على أن امتزاز الهيدروجين يتم على سطح النيكل مصحوبًا بالتفكك إلى ذرات.

(٣) الغالب والاحتمال الكبير بكمن في امتزاز الاثبلين على النيكل عن طريق اتصال جزيئية الاثبلين بنقطتين على السطح . واخسابات النظرية وحدها لا تكفى للاستدلال على حدوث امتزاز منفكك للاثبلين مع تكوين المقد مصحوبا بذرات هيدروجين تمتز على السطح . والمعلوم أن المعقد أعلاه يصبح أكشر استقراراً عدى (7) كيلو صعر للمول الواحد من خلال الريزونان (الرنين) مع التركيب الآخد :

$$CH = CH$$
 المعقد $Ni_{(s)}$ $Ni_{(s)}$ $Ni_{(s)}$ $CH_2 \longrightarrow CH_4$ $Ni_{(s)}$ $Ni_{(s)}$ $Ni_{(s)}$

وبهذه العملية ترتفع حرارة الامتزاز إلى 70 كيلو سعر للمول. والقيمة هذه قريبة من القيمة الخسوبة للتركيب:

$$CH_2 - CH_2$$
 $Ni_{(s)}$ $Ni_{(s)}$

 (\$) أن بلمرة المعقد النائج من الامتزاز إلى نوائج مشبعة ترتبط بسطح النيكل من خلال عدة روابط تعتبر عملية مصحوبة بانبعاث حرارة ، شريطة عدم حدوث توتر وإعاقة فى الروابط المتكونة . ويمكن دراسة كل خطوة من خطوات التفاعل وبيان دورها في مجال تقدير ميكانيكية التفاعل . فإذا وجدت مادتان متفاعلتان مثل A و B فإنه لابد من دراسة مسلوك A في تماس مع جزيئيات B المرتبطة بالسطح . وإن إضافة الأوكسجين إلى آحادى أوكسيد الكربون (CO) الممتز على Cu₂O تؤدى إلى حدوث تفاعل السطح الذي يسبب تكوين الكربونات وفق المعادلة :

$$\frac{1}{2}$$
O₂ + CO_(ads) + O⁻ \longrightarrow CO $\frac{1}{3}$

وتعانى الكربونات المتكونة تفككًا عند إضافة CO إليها وفق المعادلة :

$$CO_3^- + CO \longrightarrow 2CO_2 + 2e$$

وتلعب حركيبات التفاعل دورًا مهما في تقدير ميكانيات التفاعلت غير المتجانسة . ويمكن توضيح ذلك في الأمثلة التالية :

(أ) تفاعلات التفكك المشتملة على نوع واحد من الجزيئيات :

وجد أن تفكك حامض الفورميك على الزجاج والبلاتين والروديوم وسطوح فلزية أخرى هو تفاعل من الرتبة الأولى ، وأن التفاعل لا يشتمل على إعاقة من قبل المادة المتفاعلة أو نواتج التفاعل . وتدل هذه النتيجة على أن سطوح هذه الفلزات تغطى بجزيئات حامض الفورميك بصورة مبعثرة ومتفرقة وأن نواتج التفكك لا تبقى مرتبطة بالسطح ، بل أنها تترك السطح عند تكونها . كما وجد أن تفكك الأمونيا على السلاتين عند 1000 متوية يعانى إعاقة من قبل الهيدروجين الناتج من التفكك . وتتناسب سرعة تفكك الأمونيا طردياً مع ضغط الأمونيا وعكسياً مع ضغط المهيدروجين الناتج من التفكك على الهيدروجين الناتج من التفكك على تغطية الجزء الأعظم من سطح البلاتين ، بينما تتغطى النقاط القليلة المعشرة على سطح البلاتين بجزيئيات الأمونيا وبذا تتناسب سرعة التفكك مع تركيز الأمونيا الممتز على الدعلج .

(ب) التفاعلات الثنائية الجزيئية ،

وجد أن تفكك أوكسيد النتريك على البلاتين يتناسب مع مربع ضغط الأوكسيد وعكسيا مع ضغط الأوكسجين الناتج من التفكك . ويستدل من هذه النتيجة على أن سرعة التفاعل تعتمد على تفاعل جزيئتين من أوكسيد النتويك معا وأن السطح الصالح للامتزاز يقل نتيجة لامتزاز الأوكسجين عليه . أما بالنسبة لتفكك الاسيتالدهايد فإن فعالية البلاتين والروديوم والذهب والتنجسين تكون متشابهة . ويصبح التفاعل من الرتبة الأولى فى الضغوط التى تزيد عسلى 5 ملم زئبق ، بينما يصبح التفاعل من الرتبة الثانية فى الضغوط المنخفضة . ويعتقد أن اختزال رتبة التفاعل ناجم عن حدوث التفاعل بين ذرة ممتزة ، أو بين دقيقة جزيئية ممتزة ، وجزيئية حرة من الحالة الغازية . وعندما يتشبع السطح بالدقائق الممتزة عند تزايد الضغط فإن عدد الاصطدامات يتناسب عندئذ مع الضغط .

(ج) حساب العامل غير الأسى في معادلة السرعة:

يبلغ عدد الجزيئيات الفازية التى تصطام بالسنة يمتر المربع الواحد من أي سطح $NP / (2\pi RTM)_2^1)$. $NP / (2\pi RTM)_2^1)$ مسيث $NP / (2\pi RTM)_2^1)$. $NP / (2\pi RTM)_2^1)$. $NP / (2\pi RTM)_2^1)$ السنتيمتر المربع P ثابت الغاز و P درجة الحرارة المطلقة P الوزن الجنيشى . وتتوقف سرعة التفاعل على السطح على المقدار المعبر عن عدد الاصطدامات مع وحدة السطح والمقدار الأسى P في معادلة سرعة التفاعل . وقد وجد أن سرعة التفاعل بالنسبة لتفكك الاسيتالدهيد تكون عملياً أكبر به P مرة من السرعة المحسوبة من عدد الاصطدامات والمقدار الأسى في معادلة السرعة :

$$= \frac{N}{\sqrt{(2\pi RTM)}} e^{-E/RT}$$
 (6)

وتفسسر هذه النتيبجة على أن الاصطدامات التى تحـدث عند الشفكك غيـر مرنة وتتخلفها فترات تقدر كل منها بـ 10⁴ بقدر الاحتزاز الجزيئى .

كما وجد أن سرعة تفكك أوكسيد النتريك على سلك الذهب تخضع للعلاقة (6) أعلاه ، وعلى هذا فإن كل جزيئية من أوكسيد النتريك التي تصطدم بالسلك تكسسب منه طاقة تزيد على المقدار E اللازم للشفكك ، فتكون قادرة عندنذ على التفكك لتكوين النتروجين مع ذرة أوكسجين التي تعانى امتزازًا على سطح السلك .

حركيات تفاعل السطح: Kinetics of Surface Reaction

(i) تفاعل آحادي الجزيئية : Unimolecular Reaction

تتوقف سرعة تفاعل آحادى الجزيئية كتفاعل المادة A عند ثبوت درجة الحرارة على كسر مطح العامل الحافز الذي يتغطى بالمادة المتفاعلة A . فإذا رمز لهذا الكسر بـ θ فإن هذا القدار يرتبط بتضغط A فى اخالة الغازية ، أى P ، وعليه واعتـمادًا على ايز وثيرم لنجماير يكون :

$$-\frac{dP_A}{dt} = k\theta_A = \frac{kb_A P_A}{1 + b_A P_A}$$
 (7)

فيكون التفاعل وفق هذه المعادلة من الرتبة الأولى فى الضغوط المنخفضة ومن الرتبة صـفـر (Zero-Order) عند الضغوط التى تصـل فيـها قيـمة θ إلى القيـمة القصـوى . وتكون مرتبة التفاعل كــرية (Fractional Order) بين هذين الحدين من ضغط المادة المتفاعلة . ولما كان Δ يعبر عن ثابت الإتزان ، ينتج أن :

$$b_A = \exp(-\Delta G_{a,A}/RT)$$

$$= \exp(-\Delta S_{a,A}/R) \exp(-\Delta H_{a,A}/RT)$$
(8)

والدوال الثيروموديناميكية في المعادلتين تعود للمادة المتفاعلة A . وعندمــــا يكون النفاعل من الوتبة الأولى تصبح سرعة التفاعل :

$$-\frac{dP_A}{dT} = kb_A P_A \tag{10}$$

: و يكون ثابت السرعة النوعى للتفاعل $_1$ ($k_1 = kb_A$ حيث) k_1 و كما فى $k_1 = A_y \exp{(-E_y/RT)} = kb_A = A_z \exp{(-\Delta S_{a,A}/R)} \exp{(-E_z/RT)}$ exp $(-\Delta H_{a,A}/RT)$ (11)

حيث A_y و A_z عاملا التردد (Frequency Factors) و A_z تعبران عن طاقة التنشيط الظاهرية والحقيقية على التوالى ، ولهذا فإن : $E_y = A_z + \Delta \ H_{a,A}$

(Apparent Activation Enetgy) E_y ومنها W-activation Enetgy) E_y بقدار يساوى اتغتلف عن طاقة التنشيط الحقيقية E_z بقداريساوى من طاقة التنشيط الحقيقية Ω_A . Δ Ω_A . Δ Ω_A وأن حرارة الامتزاز معدوم في عملية الامتزاز فيكون Ω_A . وتتعقد الحالة كثيراً عندما تعتمد حرارة الامتزاز على قيم Ω_A .

وقد يكون ناتج الامتزاز مادة شديدة الامتزاز على سطح العامل الحافز كالمادة x فإن كسر السطح الذي يغطى بالناتج x (ويعبر عنه به θ_x) سيزداد أثناء التفاعل . ويكون جزء السطح غير المغطى بالناتج x هو (x - 1) ويكون هذا الجزء جاهزا لامتزاز المادة x ، وعليه يكون :

$$- dP_{A}/dt = k\theta_{A} = \frac{kb_{A}P_{A}}{1+bP_{A}+b_{x}P_{x}}$$
 (13)

 $b_A\,P_A$ وعندما يكون $b_x>b_A$ ، أو عندما يكون $P_x>P_A$ يصبح بالإمكان اهمال من مقام المعادلة (13) قياسًا بالمقدار $P_x>1$.

(ب) تفاعل ثنائي الجزيئية ، Bimoleceilar Reaction

ويشتمل التفاعل في هذه الحالة على جزيئيتين تعانيان امتزازًا بجوار بعضهما البعض على سطح العامل الحافز . ويحدث تفاعل بين الجزيئيتين الممتزاين مكونتين ناتج التفاعل الدى يترك السطح . ويعبر عن كسر السطح المغطى بجزيئيات A بـ بـ 6

$$\theta_{A} = \frac{b_{A} P_{A}}{1 + b_{A} P_{A} + b_{B} P_{B}} \tag{14}$$

وتتناسب سرعة التفاعل مع حاصل ضرب θ_{A} و θ_{B} كما في :

$$-\frac{dP_A}{dt} = k\theta_A \theta_B = \frac{kb_A P_B P_A P_B}{(1 + b_A P_A + b_B P_B)^2}$$
(15)

وعندما يبقى P_A أو P_B ثابتًا بحيث يتغير ضغط أحد الغازين فإن سرعة التفاعل تصل حدها الأقصى عندما يصبح P_A في $P_B=0$.

وإذا كمانت المادتات المتضاعلتيان A و B ضعيفتي الامتزاز فإنه يصبح بالإمكان إهمال المقام في المعادلة (15) ليستحصل عندلذ على :

$$-\frac{dP_A}{dt} = kb_A b_B P_A P_B = k' P_A P_B$$
 (16)

حييث k`= kb_A P_B ، ويلاحظ أن سرعة التفاعل تتناسب مع ضغطى الغازين المتفاعلين . وعندما تكون المادة A فقط ضعيفة الامتزاز تصبح سرعة التفاعل كما في:

$$-\frac{dP_{A}}{dt} = \frac{kb_{A}b_{B}P_{A}P_{B}}{(1+b_{B}P_{B})^{2}}$$
(17)

وعندها تتناسب سرعة التفاعل طرديًا مع ضغط الغاز وقد تسبب المادة B اعـاقــة لمسيرة التفاعل عند ازدياد ضغطها قياسًا بضغط المادة A . وعندما تكون المادة B قوية الامتناز عكـ، كتابة :

$$-\frac{dP_A}{dt} = \frac{kb_A P_A}{b_B P_B} \tag{18}$$

والدور المعيق لجزيئيات المادة B واضح فى المسادلة (18) لأن هذه الجزيئيات ستغطى غالبية سطح العامل الحافز وأن المواقع المبعثرة الباقية فقط ستكون جاهزة لاستقبال جزيئيات A التى تعانى امتزازًا ضعيفًا عليها .

(ج) العوامل الحركية وتركيب العامل الحاهز ،

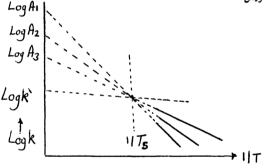
درست تفاعلات كيميائية مختلفة على العديد من العوامل الحفازة لغرض معرفة تأثير التركيب الألكتروني والتركيب الهندسي للعوامل الحفازة في الفعل الحفزي وفي مسيرة التفاعلات . وقد درست تغييرات الفعل الحفزي في سلسلة من الفلزات المستخدمة كعوامل حفازة في تفاعل كيميائي معين . واستخدمت كذلك سلسة من السبائك في دراسة عماثلة . كما وكان بالإمكان دراسة تفاعل كيميائي على فلزمعين عند ظروف تركيبية مختلفة . والنتائج المستخلصة من هذه الدراسات تدل على أن تغييرات الفعل الحفزي تنجم عن تغييرات طاقة التنشيط E أو من تغييرات العامل السابق للمقدار الأسى ، أي المقدار A في معادلة السرعة ، أو من تغيرات E و A معا . وتقاس الفاعلية بدلالة ثابت السرعة النوعي للتفاعل (k) أو بكفاءة أقل بدلالة سرعة بلانفاعل عند ضغط جزئي ثابت . ويزداد مقدار عدم الدقة عند استخدام السرعة بدلاً من ثابت السرعة النوعي بسبب التغير الذي يحصل أحيانًا في مرتبة النفاعل عند تغير درجة الحرارة .

أن العلاقة التي تربط E بـ A بالنسبة لتفاعل معين على سلسلة مترابطة من العوامل الحفازة مي :

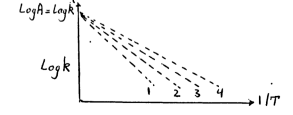
$$\log A = mE + c \tag{19}$$

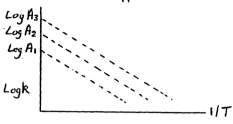
وتدعى هذه العلاقة بتأثير التعويض (Compensation Effect) أو بقاعدة ثبتنا log A (Theta Rule) . والاسم الأول أكثر دلالة لأن الزيادة فى قيمة E عند بُسوت A تدل على سرعة أقل للتفاعل ، بينما الزيادة فى قيمة log A عند بُبوت قيمة عَتشير إلى سرعة أعلى . أما الزيادة أو النقصان الذى يحصل فى E و log A فى آن واحد ينتج

عنهما التعويض . وعندما يحدث مثل هذا التعويض فإنه يصبح بالإمكان إحداث تغير ات محسوسة في J و J و J و J و J مسلسلة من العوامل الحفازة دون حدوث تغير محسوس في الفعل الحفزى . وتحدث تغيرات محسوسة في الفعالية عند انعدام تأثير التعويض ، أى عندما تتغير قيم J وحدها أو قيم J وحدها والمقدار J في المعادلة (12) ثابت . وعند وجود تأثير التعويض المعبر عنه بالمعادلة (19) فإنه لابد من وجود دراة متميزة مثل J التي تتساوى عندها كافة سرع التفاعل كمافي الشكل درح و ولابد من الأخذ بنظر الاعتبار ثلاث حالات أخرى معبر عنها في الشكل (25) . ولابد من الأخذ بنظر الاعتبار ثلاث حالات أخرى معبر عنها في الشكل وغير التعويض وغير النحويض وغير والجدول J



الشكل (19) تأثير التمويض في حركية تفاعل غير متجانس برسم لوغاريتم ثابت السرعة (log k) مقابل مقلوب الدرجة الحرارية الطلقة (l/T) . تمثل Ts الدرجة الحرارية التي تتساوى عندها السرعة .





الشكل (٢٦) يمثل عدم وجود تأثير تعويض حيث يلاحظ تصفير قيم log A وثبوت قيمة E .

الجدول (٢) العلاقة بين E و log A حيث E طاقة تنشيط التفاعل و Aعامل التردد

. T _s (-	$\frac{1}{\Gamma_s}$)	المقدار الثابت في معادلة التعويض	المقدار المتغير في معادلة التعويض	الحسالة	
O < T _s < ∞(∞ ض خیالی صفر أو خیالی	سالب خيالى		log A, E فقط E log A, E معا log A	تعویض اعتیادی لا یوجد تعویض مضاد التعویض لا یوجد تعویض	

تفاعلات تشتمل على الامتزاز والفعل الحفزى:

أولاً - تطاعلات تبادل الهيدروكربونات المشبعة مع الديوتيريوم:

الهيدروكربونات المشبعة (Saturated Hydrocarbons) تشتمل على الكترونات في روابط من نوع سيجما (٥) ، ولذا فإن امتزاز هذه الهيدروكربونات على سطوح المواد الصلبة لابد أن يكون مصحوبًا بالتفكك . والهيدروكربونات التي تضم أكثر من ذرة كاربون فإنها تعالى امتزازًا على السطوح مصحوبًا بانكسار أما الروابط بين الكربون والهيدروجين أو بين ذرتى كربون متجاورتين ، وقد تحدث الحالتان معًا .

عرفت ميكانيتان لامتزاز الهيدروكربونات يمكن توضيحها بالاستعانة بامتزاز الميثان :

والميكانيسة (d) تتطلب ذرات هيدروجين عمتزة على السطح . وتتولد مثل هذه الدرات الممتزة من الامتزاز وفق الميكانيكية (a) التي تشتمل على امتزاز الميشان على مطح نظيف خال من الدقائق الممتزة . وقد تنج ذرات الهيدروجين الممتزة اللازمة للميكانيكية (d) من امتزاز الهيدروجين الجزيئي في حالة توفره في الحالة الغازية . وعندما يشتمل الهيدروكربون المشبع على نوعين أو أكثر من رابطة الكربون إلى الهيدروجين فإن السؤال الذي يتبادر إلى الذس تر : أي من هذه الروابط سيتعرض إلى الانكسار في عملية الامتزاز . والواقع أن الإجابة على هذا السؤال ليست سهلة . فالرابطة بين الكاربون الشانوي إلى الهيدروجين أكثر استعداداً للإنكسار عند امتزاز البروبان على السطوح من الكربون الأولى ، كما وأن الامتزاز المسحوب بتفكك الرابطة الأولية على المتزاز الإيثان والبروبان الرابطة الأولية على امتزاز الإيثان والبروبان وتراكيب الحالة الممتزة .

الاســـــم	تركيب الحالة المتزة	الهيدروكريون
الامتزاز الآحادي للإيثان	СН ₃ - СН ₂ СН ₃ - С Н	C ₂ H ₆ C ₂ H ₆
الامتزاز الثنائي للإيثان (1,1) الامتزاز الآحادى للبروبان (2)	CH ₃ - CH - CH ₃	C ₃ H ₈

وهناك بعض الشك فيما إذا كان شق الهيدرو كربون المتكون عند امتزاز الإيشان أول الأمر هو شق الإثيل ، وإن بإمكان مثل هذا الشق فقدان هيدروجين آخر لتكوين الإيشان على موقعين (1.2) ، أى لتكوين اليلين تمتز ، على السطوح الفلزية حتى فى درجات الحرارة التى تقل عن تلك التى يقترب فيها الثبات الثيروموديناميكى للالميلين إلى ثبات الإيشان وعلى أى حال ، فإن الامتزاز المصحوب بالتفكك على بعض الفلزات كالتنجستن والنيكل ميستمر حتى يتكون الميثان فى نهاية الأمر كما فى :

$$CH_2 - CH_2 \longrightarrow 2CH \longrightarrow C$$

امتزاز وتفكك الميثان والإيثان على سلسلة من الرقوق الفلزية وكان الإيشان دومًا أكشر قدرة واستعداد على الامتزاز من الميشان . وكان الامتزاز على رقوق الفلزات Rh . W . Mo . Cr . Ta . Ti و Pd قليلاً ، وإن تزايد الامتزاز مع ارتفاع درجة الحرارة كان قليلاً أيضًا . والتنجسين أبدى قدرة أكبر على الامتزاز ، ولكن مقدار الامتزاز كان أقل بكثير من المقدار اللازم لتغطية كل السطح ، وتدل هذه النتيجة على التناقص السريع لحرارة الامتزاز ، وعلى التزايد الكبير لطاقة التنشيط ، مع زيادة تغطية السطح بالمادة الممتزة . والتنجستن يمتز المثيان بسرعة في درجة الصفر المنوى ، ولكن تفكك الغاز على سطح الفلز لا يتم إلا في درجات الحرارة التي تزيد على 60 منوية . أما الامتزاز المصحوب بالتفكك على رقوق الحديد والنيكل فإنه يصبح ملحوظا فقط في درجات الحرارة التي تزيد على 170 و 140 مشوبة على التوالي . ويتم امتزاز الإيثان علني التنجستن والنيكل في درجة الصفر المتوى مع حدوث بعض التفكك ، أما على سطح الحديد فإن امتزاز الإيثان يصبح محسوسًا في درجات الحرارة التي تزيد على 77 منوية، ومع ذلك فإن مقدار التفكك يكون ضئيلاً. إن فعالية الامتزاز العالية للإيثان تعزى بصورة جزئية إلى طاقة تفكك رابطة الكاربون مع الهيدروجين التي تقل بحسوالي (5) كيلو سعرات للمول الواحد عما في الميثان . والفعالية العالية لفلز التنجستن في امتزاز الهيدروكاربونات موازية عمومًا مع فعالية العنصر لامتزاز الغازات الأخرى . أما التناقض السريع لحرارة الامتزاز على التنجستن فإنه ينجم عن وجود إعاقة تركيبية في عملية الامتزاز على المواقع الجاورة لتلك التي تغطى بالغاز أول الأمر. أما الخطوة المقررة لسرعة تفكك الهيدروكاربون على سطح الفلز فإنها لابدأن تشتمل على تفكك شق الهيدروكاربون المتكون على السطح أول الأمر . وقد وجد أن طاقة تنشيط الامتزاز المصحوب بالتفكك على رقوق التنجستن والنيكل تبلغ 16.5, 19.5 كيلو سعر للمول على التوالي في حين كانت قيمة عامل التردد (Frequency Factor) للفلزين في حـدود 10²¹ x 5 جزيئة على السنتـمتر المربع في الثانية . وكانت طاقة تنشيط امتزاز الإيثان على مسحوق الحديد 20 كيلو/سعر للمول وعلى مسحوق الحديد المرقى K2O في حدود 25 كيلو سعر للمول. وأدت زيادة كمية K2O في مسحوق الحديد إلى زيادة قدرة الفلز على أداء تفاعل إزالة الهيدروجين من الهيدروكاربون وزيادة معدل عدد ذرات الهيدروجين الباقية على السطح مع الهيدروكاربون الممتز .

ولقد درست تفاعلات تبادل الهيدروكربونات المستزة على الرقوق الفلزية مع الديوتيريوم الجزيئي المضاف من الحالة الغازية ، واقترحت الميكاسيكية التالية لتكوين الناتج الاولى للتبادل CH₃ D :

أما النوائج الأخرى لتفاعل التبادل فإنها تتكون من خلال عمليات تبادل مضاعفة تشتـمل فى الغالب على شق المشيلين (Methylene Radical) الـتـى تـضـم ذرات هيدووجين لها قدرة كبيرة على التبادل مع الديوتيريوم كما فى :

 ${
m CD}_4$ وتسبب زيادة نسبة ضغط الديوتيريوم إلى ضغط اليثان زيادة في كمية ${
m CH}_2$ ولك بسبب زيادة فرصة تكوين ذرات الناتج قياسًا بكميات ${
m CH}_2$ و ${
m CH}_2$ وذلك بسبب زيادة فرصة تكوين ذرات هيدووجين ثمنزة على السطح. وتلال نتائج حركيات تفاعل التبادل علي أنا عملية التبادل تجرى على فلز التنجستن بطاقة تنشيط وعامل تردد منخفص قياسا بالفلزات الأخرى . ويحدث تفاعل النبادل للإيثان بدرجة حرارة تقل بعوالى ${
m CP}^4$ عن الميثان . ويبين الجدول التالى قيم طاقة التنشيط وعامل التردد بالنسبة لتفاعل تبادل الإيثان مع الديوتيريوم على مجموعة من الرقوق الفلزية .

log (rate) at 150°C	log A	طاقة التنشيط (كيلو/سعر للمول)	المي الحراري (°C)	القلز
19.5	23.7	8.2	- 80 - (- 29)	W
17.9	21.5	7.0	- 50 - 0	Mo
17.8	21.9	7.8	- 44 - 0	Ta
15.6	23.5	15.4	158 - 192	Zr
16.2	23.4	23.4	149- 512	Cr
16.1	26.8	20.7	102 - 260	v
14.5	23.8	18.0	162 - 195	· Ni
15.9	22.3	12.5	134 - 192	Pt
14.8	25.8	21.4	145 - 207	Pd
18.0	24.0	11.7	0 - 70	Rh

حيث A عامل التردد ويعبر عنه بعدد الجزئيات في السنتمتر المربع في الثانية ويلاحظ من معلومات هذا الجدول أن طاقات التنشيط لتفاعل التبادل منخفض على رقوق فلزات W ، Mo ، و Ta لأن طاقات تنشيط الامتزاز على هذه الفلزات هي الأخرى منخفض ، والفلزات الثلاثة هذه تمتاز بتركيب مكعب مركزى الجسم ، ويبين الجدول التالي النوائج المختلفة لتفاعل تبادل الإيثان مع الديوتيريوم على مجموعة من الفلزات .

	النسبة المنوية لمكونات ناتج التبادل							
C_4D_6	C ₂ HD ₅	C ₂ H ₂ D ₄	$C_2H_3D_3$	C ₂ H ₄ D ₂	C ₂ H ₅ D	الفلز		
0.6	0.9	2.0	5.2	12.2	79.1	w		
0.0	0.0	0.7	3.0	14.1	82.2	Mo		
0.0	0.0	0.6	13.1	15.0	81.3	Ta		
14.1	7.0	4.3	5.1	17.1	52.4	Zr		
15.0	7.2	6.0	6.6	18.0	47.2	Cr		
16.2	7.5	5.1	5.7	19.2	46.3	v		
30.3	10.1	5.1	4.0	10.1	40.4	Ni		
25.5	15.3	10.2	12.2	17.3	19.4	Pt		
51.5	18.8	10.9	7.9	5.9	5.0	. Pd		
63.8	17.1	7.1	4.3	2.9	4.8	Rh		
63.2	21.0	10.5	5.3	-	-	Co		

يتبادل البروبان مع الديوتبريوم بقدرة وكفاءة أعلى من الميشان والإيشان على السطوح الختلفة . وقد وجد أن طاقة تنشيط تفاعل تبادل البروبان مع الديوتيريوم على العامل الحافز النيكل في حدود (19) كيلو سعر للمول ، كما وكانت سرعة التفاعل كما في العلاقة :

Rate = k [$C_3 H_8$]^{0.62} [D_2] -0.76

أى أن زيادة ضغط الديوتيريوم يسبب نقصانًا فى سرعة تفاعل التبادل . ويبين الجدول التالى النتائج المستحصلة لحركيات تفاعل تبادل البروبان مع الديوتيريوم على رقوق أربعة فلزات :

log (rate) at 20°C	log·A	طاقة التنشيط (كيلو/سعر للمول)	الدى الحراري (°C)	القلز
14.1	21.7	9.0	- 82 - (- 24)	w
13.5	25.0	13.3	- 25 - (- 16)	Rh
12.7	21.7	1.4	- 47 - 0	Ni
5.6	26.0	23.7	146 - 185	Pd

وقد عبر عن كل من A والسرعة بدلالة عدد الجزيئات في السنتمتر المربع في الثانية الواحدة . كما وإن ميكانيكية تفاعل التبادل مشابهة لما في الإيثان مع وجود فارق واحد هو وجود حالتين مختلفتين لشق البروبيل الممنز . ويبين الجدول التالي النواق المختلفة لتفاعل التبادل مع البروبان على رقى فلزى Rd ، Rd .

تركيب مكونات التبادل									
d ₈	d_8 d_7 d_6 d_5 d_4 d_3 d_2 d_1							الظلز	درجةالحرارة
27.6	23.1	13.3	5.0	7.5	10.0	7.5	6.0	Rh	- 24°C
805	12.5	3.5	1.0	1.0	0.4	0.6	1.0	Pd	146
81	12	4	1.0	<0.7	1.5	1.0	-	Pd	185

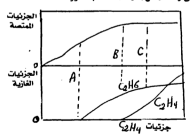
ويتبادل البيوتان مع الديوتيريوم على شريط البلاتين المبلتن بطاقة تنشيط تقل مع أرتفاع درجة الحرارة من 26 إلى 95 مئوية .

والسايكلوبنتان (Cyclopentane) يعانى امتزازا على السطوح الفلزية على هيئة شق السايكلوبنتان (Cyclopentyl Radical) ، ويحدث التبادل مع الديوتيريوم عندئذ بميكانيكية مشابهة لما فى الإيشان ، وأن نقطة اتصال الشق بالسطح تساعد على حركة الحلقة . ويمكن مبادلة خمس من ذرات الهيدروجين فى جذر السايكلوبنتيل بذرات الديوتيريوم وفق الخطوات الآتية : -

ويحتاج تبادل بقية ذرات الهيدروجين في جذر السايكلوبنتيل إلى طاقة تنشيط أعلى بحسسوالى 8 كيلو سعرات للمول . ويجرى تفاعل التبادل بالنسسة للسايكلوهيكسان بأسلوب مشابه لتبادل السايكلوبننان . وقد وجد أن رتبة التفاعل بالنسبة للسايكلوهيكسان على فلزى Mo و Pd تكون (0.0) و (0.9) على التوالى ، أما بالنسبة للديرتيريوم فتكون الرتبة (0.6 -) و (1.0 -) على التوالى . وقد أظهر التبحسن والمولمدنيوم فعالية أكبر في امتزاز السايكلوهيكسان وفي تفاعل التبادل مع الديرتيريوم .

ثانيًا : هدرجة الاوليفينات : Hydrogenation of Olefins

هناك دراسات كثيرة تخص امتزاز الأثيلين على الرقوق الفلزية وعلى المساحيق والمواد الصلبة اغتلفة . فالأثيلين يعانى امتزازا سريعًا على رق النبكل ويختفى الغاز المصاف من الحالة الغازية تاركا ضغطًا صغيراً في حدود 10⁻³ تور ، وهذا واضح في المشكل (27) لغاية بلوغ الحد A . إن كمية الامتزاز الناظرة لهذا الحد تقدر بحوالى الشكل (27) لغاية بلوغ الحد ألى . والإضافات التالية للاثيلين المضاف تعرضت إلى الاختفاء التام ولكن العملية كانت مصحوبة بانبعاث غاز الإيثان . والمرحلة التي المتحب فيها انبعاث الإيثان عقب امتزاز الأثيلين محصورة في المدى من A إلى B في الشكل (27) . وامتزاز الاثيلين عقب تجاوز الحد B ولغاية بلوغ الحد C كان يتم بسرعة بحيث أن امتزاز جزيئة الأثيلين كان مصحوباً بابتزاز جزيئة إيثان . وأصبح بسرعة بحيث أن امتزاز جزيئة الأثيلين كان مصحوباً بابتزاز جزيئة إيثان . وأصبح امتزاز الاثيلين عقب تجاوز الحد C .



الشكل (٣٧) الإمتزاز الكيميائي على رقوق النيكل

وافسوض أن امسزاز الاثيلين يسم على سطح الفلزات مصمحوبًا بالسفكك وفق المكانيكية:

$$C_2 H_4 + 4* \longrightarrow C_2 H_2 + 2 H_4$$
 (a)

ويعتبر معقد السطح C_2 H_2 المتكون بقية استيلينية ، وهذا التفاعل كان يجرى فى المراحل الأولى من الامتزاز لغاية بلوغ الحد A . والتفاعل الذى كان يتم عقب تجاوز الحد A يشتمل أما على تفاعل الاثيلين من الحالة الغازية مع الهيدروجين الممتز على السطح كما فى : –

$$C_2 H_2 + 2 H \longrightarrow C_2 H_6 + 2*$$
 (b)

: أو تفاعل معقد السطح مع الهيدروجين الممتز لتكوين الإيثان وفق المعادلة $-C_2H_2+4H$ (c)

وبذا تتحرر مواقع امتزاز تستعمل فى امتزاز كميات أخرى من الاثيلين . وقد وجد أن التفاعل (b) يجرى بسرعة كبيرة والتفاعل (c) ببطء شديد على رقوق النيكل. والتسفاعل من نوع (c) كان ملحوظًا عند استبدال النيكل بالبلاديوم . والعملية التى حدثت عند بلوغ النقطة B تشتمل على : -

$$2 C_2 H_4 \longrightarrow C_2 H_2 + C_2 H_6$$
 (d)
 $(34)(34)(34)(44)$

وتدعى الخطوة (b) بتفاعل الهدرجة الذاتية (Self Hydrogenation Reaction). ولا تحدث مثل هذه الخطوة عند امتزاز الاثيلين على رق النيكل في درجة (78-) مئوية . كما وأن مثل هذه الدرجة الحرارية حيث كما وأن مثل هذه الدرجة الحرارية حيث يبقى معظم الاثيلين المدتز على ارتباط بالسطح بدون تفكك ، ولكن مع انكسار الرابطة باى (π) وتكوين رابطتين للكاربون مع ذرتى فلز كما هو ظاهر في الشكل (28) .

ويمكن للسطح المغطى بالبقايا الاستيلينية (المعقدات) الناتجة من امتزاز وتفكك الاثيلين على السطوح الفلزية أن تتفاعل مع الهيدروجين المضاف لتكوين الايثان وفق المعادلة : -

وقد لوحظ مثل هذا التفاعل على رقوق البلاديوم في درجة الصفر المنوى ، كما ولوحظ ببطء أشد على النيكل في درجة الحرارة الاعتيادية . وتبدى البقايا الاستيلينية استعدادًا للتبلم وتكوين هدروكاريونات مبلم ة كما في : -

أو بموجب المعادلة: -

وتدل المعلومات المتوفرة بأن امتزاز الاثيلين على سطوح المواد الصلبة يتم بإحدى أو كلتا الصيغتين التاليتين :



الشكل (٢٨) امتزاز الاثيلين على الستوى البللورى للنيكل (a) شكل عند النظر إلى السطح من الأعلى .

(a) شكل عند النظر إلى السطح من الاعلى. (b) شكل جانبى لذرات النيكل وهى تمتز الاثيلين . ويتم امتزاز الأوليفينات الأخرى على نفس المنوال . فالأوليفين Ra HC = CHRb يعانى امتزاز على السطوح بالشكل التالى:

$$R_a HC = CHR_b + 2* \rightleftharpoons R_a HC = CHR_b$$

ويمكن لمعقدات السطح الناجمة عن امتزاز الأوليفينات المساهمة في تفاعل التبادل مع الديوتيريوم لتكوين نواتج تحتوى على نسب مختلفة من البديوتيريوم ، غإذا أضيف الديوتيريوم D2 إلى السطح المغطى بالأوليفين الممتز فإنه يعاني امتزازًا على $D_2 + 2* - 2D$ السطع : `

ويساهم الديوتيريوم الممتز في احداث نوعين من العمليات :

- (أ) إضافة ذرة ديوتيريوم واحدة إلى الأوليفين الممتز وتكوين شق الالكيل الممتز الذى يمثل حالة الهدرجة الذاتية .
- (ب) إضافة ذرتى ديوتيريوم إلى الأوليفين الممتز وتكوين بارافينات تشتمل على ذرات ديوتيريوم التي سرعان ما تنطلق إلى الحالة الغازية . وتدعى هذه الإضافة . Direct Addittion Mechanism عيكانيكية الإضافة المباشرة

وتعبر المعادلات التالية عن نوعي الإضافة المذكورتين في (أ) و (ب) :

$$R_a HC = CHR_b + D \longrightarrow R_a CH = CHDR_b + 2*$$
 (1)

$$\longrightarrow$$
 R_a DHC - CHR_b + 2* (2)

وكذلك:

$$R_a HC = CHR_b + 2D \longrightarrow R_a DHC = CHDR_b + 4*$$
 (3)

وتكتب هذه العلاقات أيضًا بالشكل التالى :
$$D$$
 $R_a H C = CHR_b + \frac{1}{2}$ $R_a H C = CHDR_b + D$ (4)

$$\longrightarrow$$
 R_a DHC - CHR_b + D (5)

ولابد من دراسة هذه الخطوات بالنسبة لتفاعلات تبادل الاثيلين مع الديوتيريوم ، والاحتمالات المتوقعة كثيرة منها:

(4) ، (5) كما في :

$$CH_2 - CH_2 D + 2* \longrightarrow H + H_2 C CHD$$
 (6)

$$\longrightarrow D + H_2 C \cdot CH_2 \tag{7}$$

$$C_{+2}^{H_2} - CH_2 D + D \xrightarrow{*} H_2 C - CHD + C$$

(٢) الاحتمال الشانى: ويشمر على تحول الجذور الممتزة نفسها إلى إيشان

ديوتيري (Deuterated Ethane) ممتز على السطح وفق العلاقة :

$$2 CH_2 - CH_2 D \longrightarrow H_2 C - CH_2 + H_2 DC_7 CH_2 D$$
 (10)

$$\longrightarrow$$
 H₂ C - CHD + H₂ C CH₂ D (11)

وهذا الاحتمال صغير في حالة تبادل الاثيلين مع الديوتيريوم .

(٣) الاحتمال الثالث: قد يحدث تفاعل بين شق الأثيل الممتز مع ذرة أو جزيئة ديو تيريوم ممتزة لتكوين الإيثان.

$$CH_2 - CH_2 D + D \longrightarrow H_2 DC_7 CH_2 D + 2*$$
 (12)

$$CH_2 - CH_2 D + D_2 \longrightarrow H_2 DC_1 CH_2 + D$$
 (13)

(٤) والاحتمال الرابع: يشتمل على التفاعل:

$$CH_2 - CH_2 D + H_2 C - CH_2 \longrightarrow H_2 C - CHD + CH_2 - CH_3 \longrightarrow H_2 C - CH_2 + CH_2 - CH_2 D$$

والسايكلوبروبان يعاني امتزازًا قويا على السطوح الفلزية في درجات الحرارة الاعتبادية . وهناك ثلاثة احتمالات لصيغة الدقيقة الممتزة على السطح :

$$C_3 H_6 + 2^* \longrightarrow C_4 H_2 + H_4$$
 (x)

$$C_2 H_6 + 2^* \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_2 \qquad (y)$$

$$C_3 H_6 + * \longrightarrow C_3 H_6$$
 (z)

والمعلومات المتوفرة تدل على حدوث الامتزاز بنسبة كبيرة وفق الصيغة (z) مسع حدوث الخطوة (x) بنسبة صغيرة ، أما الخطوة (y) فإنها نادرة الحدوث . وتتفق هذه النتائج مع مخدوية تفاعل التبادل الذي يحدث بين السايكلوبرويان الممتز والديوتبريوم :

$$C_{3}H_{6}+2* \longrightarrow CH - CH_{2} + H$$

$$D_{2}+2* \longrightarrow 2D \qquad H_{2}+D \longrightarrow HD$$

$$CH_{2}+D_{2}+D \longrightarrow C_{3}H_{5}D$$

ثالثًا - هدرجة الاستيلين والمركبات الاستيلينية ،

ورس امتزاز وهدرجة المركبات الاستيلينية باهتمام أقل من دراسة امتزاز وهدرجة المركبات . والمعتقد أن قلة المعلومات المتوفرة عن امتنزاز وهدرجة المركبات الاستيلينية ناتج عن تعقد التفاعلات المشتملة على الامتزاز والهدرجة . ووجد أن امتزاز الاستيلين على العامل الحافز النيكل يؤدى إلى تكوين الأثيلين في عملية هدرجة ذاتية على سطح العامل الحافز . وتدل الدراسات الطيفية لامتزاز الاستيلين على العوامل الحفازة على حدوث الامتزاز الجزيئي من خلال انفتاح الرابطة باى (π) الأولى وتكوين رابطتين مع موقعين على سطح العامل الحافز في تركيب شبيه بالاثيلين كما في :

كما وأمكن تمييز شق الأثيل على السطيع في بعض الحالات . كما وحصلت حالات تسمم على بعض السطوح نتيجة الامتزاز الشديد وتكوين بعض البقايا الكاربونية .

والمتوقع أن تكون حرارة امتزاز الاستيلين أو مشتقاته أكبر من حرارة امتزاز الأوليفين المناظر بحوالى سنة كيلو سعر للمول . وهذا الفرق في حرارة الامتزاز يلعب ودراً في اختلاف نواتج تفاعل الهدوجة والتبادل في الحالتين وأن عدم التشبع للحالة المتزة عند امتزاز الاستيلين على السطوح يساعد على حدوث تفاعل البلموة أثناء هدوجة

الاستيلين . ويلعب شق الفنيل المعتز دوراً في عملية البلمرة (Absorbed Vinyl Radical) . ويمكن لهذا الشق الوجود بصيغتين : الصيغة الاعتيادية وبصيغة الشق اخر (Free Radicel state) كما في :

$$HC = CH + H \longrightarrow HC - CH_2$$
 or $HC - CH_2$
 $OT = CH_2$

ويعتمد توافر صيغة معينة من الصيغتين على الرابطة التي ستعانى الانكسار بعد الهجوم من قبل ذرة الهيدروجين ، هل ستكون رابطة الكربون إلى ذرة السطح (ذو فله فلز مثلاً) أم رابطة باى . أن صيغة الشق الحر تساعد على أثارة عملية البلمرة الفيلية (Vinyl polymerization) والتي تكون فيها جزيئيات الاستيلين الممتزة الوحدات الأولية الأحادية للبلمة :

$$H_2 \ C_1 - CH_1 + H \ C_2 = CH_2 - CH_2$$

أن دراسات الامتزاز للمركبات الأروماتية قليلة قياسًا بتلك التي تخص المركبات الأليفاتية . والمتفق عليه أن امتزاز المركبات الأروماتية على السطوح يكون مصحوبًا بفقدان هذه المركبات لطاقات رئينها (Resonance Energies) . ولوحظت صيغتان

$$C_6$$
 المئزاز البنزين على السطوح الفلزية كما في : (a) (b) C_6 C_6

وكان امتزاز البنزين على رقوق فلزات النيكل والسلاتين والحديد مصحوبًا بإنبعاث الهيدروجين . كما ولوحظ حدوث تفاعل التبادل مع الديوتيريوم على هذه السطوح الفلزية . والامتزاز كما في الصيغة (b) تصاحبه صعوبات تركيبية وهندسية

نظرًا خاجة الجزيئية المتزة إلى ستة مواقع متجاورة وعلى أبعاد معينة . ولا تتوفر مثل هذه المواقع الصالحة لامتزاز البنزين وفق الصيغة (b) إلا على بعض المستويات البلورية . وتدل نتائج تفاعل التبادل بين البنزين الممتز والديوتيريوم على تكوين نواتج ديوتيرية مختلفة كما في :

	درجة الحرارة	.,.,					
CD ₆	C ₆ HD ₅	C ₆ H ₂ D ₄	$C_6H_3D_3$	$C_6H_4D_2$	C ₆ H ₅ D	المنوية	الهلر
6.1	3.5.	3.8	7.1	17.7	61.8	29.5	Fd
2.3	2.0	2.3	2.8	13.0	77.6	43.3	Pt
3.7	2.5	2.1	3.5	17.0	71.2	373	Ag

، بلاحظ في هذه النتائج أن نواتج التبادل المشتملة على عدد كبيبر من ذرات الديوتيريوم قليلة . واقترحت الميكانيكية التالية لتفاعل التبادل بين البنزين الممتزة والديوتيريوم ، والميكانيكية مناظرة لتلك التي وضعت لتبادل الإيثان مع الديوتيريوم :

هدرجة الفينولات على السطوح الفلزية وفق الميكانيكية التالية :

OH +2H₂ OH -> CH -> OH أما هدرجة النفتالين على السطوح فإنها تسير وفق الميكانيكية :

2H₂ 3H₂

ديكالن

خامسًا - هدرجة المجاميع غير المشبعة :

هناك خطان لسير تفاعل هدرجة الكيتونات.

 أي إضافة الهيدروجين إلى الرابطة المزدوجة التي تربط الكاربون بالأوكسجين والتي تؤدي إلى تكوين الكحول الثانوي .

(ب) هدرجة مجموعة الهيدروكسيل مع تكوين الهيدروكربون المناظر والماء .

وتبين المعادلات التالية تفاعل التبادل بين الكيتون الممتز والديوتيريوم على $D_2 + 2^* - - - 2 D$

$$(CH_3)_2 CO + 2*$$
 \longrightarrow $(CH_3)_2 C - O$

$$(CH_3)_2 C - O + D \longrightarrow (CH_3)_2 C - OD + 2*$$

$$(CH_3)_2 C + OD \longrightarrow H_2 C = C - CH_3 + HDO$$

$$H_2C = C - CH_3 + D \longrightarrow H_2C - CD - CH_3$$

وهناك صعوبة في اختزال مجموعة الكاربوكسيل (COOH -) باستعمال العوامل الحفازة . لوحظ أنه عند اختزال حامض الخليك بوحود البلاتين بدرجة 200 مشوية وضغط 290 جو يتكون مزيج من الايثانول (بنسبة 43%) واسينات الاثيل (بنسبة 30%) ومواداً أخرى . ويعزى تكون اسينات الاثيل إلى تفاعل الايثانول مع حامض الخليك غير المتفاعل . أما اختزال مجموعة النترو المرتبطة بنظام آليفاتي أو أروماتي فإنه يتم بسهولة باستعمال الهيدروجين على سطوح العوامل الحفازة كالنيكل والحديد، وأن التفاعل باعث لكمية كبيرة من الحرارة ، ولابد من إزالة الحرارة الزائدة عنا لارتفاع درجة الحرارة والعواقب المترتبة عليه . وينتج من اختزال مركبات النترو الأروماتية الأمينات المناظرة ، كما وأم محبوعة النترو إلى الوكزيم .

-
$$CH_3 NO_2 \xrightarrow{+H_2}$$
 - $CH_3 - N (OH)_2 \longrightarrow$ - $CH = N - OH + H_2 O$

ويتفاعل الاوكزيم مع مولين من الهيدروجين كما في :

- CH = N - OH + 2
$$H_2$$
 - CH $_2$ - NH $_2$ + H_2 O \to CH $_2$ - NH $_3$ + \to CH $_3$ - OH $_4$ - OH $_4$ - OH $_5$ - OH $_$

سادسًا - تفاعلات فيشر - ترويش :

أن الجزيئيات التى كانت تعانى الاختزال فى تفاعلات الهدرجة السابقة تعطى نواقج تشتمل على نفس العدد من ذرات الكربون باستثناء حالة هدرجة الأستيلين نواقج تشتمل على نفس العدد من ذرات الكربون باستثناء حالة هدرجة الأستيلين ومشتقاته التى اشتملت على تذاعلات بلمرة وتكوين نواقج تحتوى على ذرات كربون أكثر من المواد المتفاعلة . والموضوع الحالى يعالج نظاماً يشتمل على تفاعلات بلمرة تجرى بسهولة أكثر مما في حالة الاستيلين . ويشتمل النظام على امتزاز الهيدروجين تعانى أو كسيد الكربون على بعض العوامل الحفازة مكرناً مواداً على السطح لا تلبث أن تعانى تفاعلات بلمرة . ويعرف مجموع هذه التفاعلات بتفاعلات فيشر - ترويش أو بحصنوع فيشر - ترويش المحتفظة المنافقة المنافقة المحتفظة المنافقة المنافقة المحامل الحافز متنوعة منها الميثان ، وقلد يكون أبضاً الدرومالدهايد . والأكاسيد المستخدمة كعوامل مساعدة تساعد على تكوين الميشاس بكفاءة عالية . كما وأن تكوين الميشان يتم بكفاءة أعلى عند استخدام الفازات كعوامل حفازة .

و تعبر المعادلات التالية عن التفاعلات الختلفة التى تحدث على سطوح الموامل الحفازة باستخدام الهيدروجين وآحادى أو كسيد الكربون . أن تكوين الهيدرو كربونات (2 'n + 1) H_2 + nCO \longrightarrow $C_n H_{2n+2}$ nH $_2$ O . (n + 1) H_2 + 2 nCO \longrightarrow $C_n H_{2n+2}$ nCO \longrightarrow $C_n H_{2n+2}$ nCO \longrightarrow $D_n H_{2n+2}$ nCO . $D_n H_{2n+2}$ nCO .

 $2 \text{ nH}_2 + \text{nCO} \longrightarrow C_n H_{2n} + \text{nH}_2 O$: النسبة للأوليفينات : $nH_2 + 2 \text{ nCO} \longrightarrow C_n H_{2n} + \text{nCO}_2$

أما بالنسبة لتكوين الكحولات ، فإن :

$$2 \text{ nH}_2 + \text{nCO} \longrightarrow C_n \text{ H}_{(2n+1)} \text{ OH} + (n-1)\text{H}_2 \text{ O}$$

 $(n+1)\text{H}_2 + (2 \text{ n}-1) \text{ CO} \longrightarrow C_n \text{ H}_{(2n+1)} \text{ OH} + (n-1)\text{CO}_2$

إن كافة هذه التفاعلات طاردة للحرارة . والفلزات النشطة في تفاعلات فيشر - ترويش هي الحديد والكوبالت والنيكل والروثيوم ، وكان النيكل أقل هذه الفلزات كفاءة . والمعتقد أن امتزاز آحادى أو كسيد الكربون والهيدروجين على سطح العامل H - C - OH

$$H - C - OH + H - C - OH \xrightarrow{-H_2 O} H - C - C - OH$$

$$\xrightarrow{+2H} H_3 C - C - OH$$

$$= 0$$
 $+2H + H_3 C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$

$$= 0$$
 $+2H + C - C - OH$
 $= 0$
 $+2H + C -$

$$H_3 C - C - OH + H - C - OH \xrightarrow{-H_2 O} CH_3 - CH_2 - C - OH$$

ويعتقد بعض الباحثين أن المعقد الذَّي يشتمل على ذرتي كربون هو H₃C-CH-OH وليس Ha C - C - OH باعتبار أن الصبغة الجديدة تساعد على احداث تفاعل متسلسل يشتمل على تشعب السلسلة كما في:

$$R - CH - OH + H - CC - OH \xrightarrow{-H_2 O} R - CC - OH$$

وينتهي التفاعل المتسلسل بعملية امتزاز وهدرجة كما في :

والالديهايد والكحول المتكونين يساعدان على تكوين أوليفينات وحوامض .. إلخ .

$$RCH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_3 \longrightarrow$$

$$R - CH = CH_2 \xrightarrow{-H}$$

 $R - CH_2 - CH_3 \xrightarrow{+H}$

سابعًا - تفكك حامض الفورميك :

يؤدي امتزاز حامض الفورميك على النيكل على مدى درجات الحرارة من 20 إلى 100 مئوية إلى تكوين أيون الفورمات على السطح ، وتشتمل الخطوة المقررة لسرعة التفاعل على تفكك أيون الفورمات . يمكن التعبير عن الامتزاز والتفكك كما يلى :

$$O = C - Q + 2*$$
 \longrightarrow $O = Q - Q + H$.

وتتحد ذرات الهيدروجين الممتزة لتكوين الهيدروجين الجزيئي الذي يتحرر عن السطح إلى الحالة المنائق الله يتحرر عن السطح إلى الحالة العازية . أما ثنائي أو كسيد الكربون الممتز على السطح فإنه إما يعاني ابتزازاً من السطح أو أنه يعاني تفككا بؤجود الهيدروجين إلى آحادي أو كسيد الكربون الذي لا يلبث أن يترك السطح وينطلق إلى الحالة الغازية .

واقترح بعض الباحثين ميكانيكية أخرى لامتزاز وتفكك حامض الفورميك على فلزات مجموعة Ib وعلى بعض السبائك كما في :

ثامنًا - التفاعلات التي تحدث بميكانيكية أيون الكاربونيوم ،

تحدث العديد من التفاعلات العتسوية بالفعل الحفزى لسطوح بعض المواد الصلبة التي تتصف بالحامضية والمعتقد أن هذه التفاعلات تجرى بخطوات متسلسلة تشتمل على أيون الكربون الشلائي التكافئ المشحون بشحنة موجبة ، والذي يدعى أيون الكابونيوم .

يتكون أيون الكاربونيوم بسهولة عند إضافة البروتون إلى الاوليفين كما في المعادلة :

$$>$$
 C = C $<$ + H⁺ \longrightarrow > CH - C⁺ $<$

ويضاف أبون الكاربونيوم بعد ذلك إلى جزيئية غير مشبعة لتكوين أبون كاربونيوم له وزن جزيئى أعلى ، أو أنه يعانى تفككًا لتكوين جزيئية غير مشبعة إضافة إلى أبون كاربونيوم له وزن جزيئى صغير أو بروتون ، أو أنه يعانى تفاعل أزمرة (Isomerization) من خلال انتقال ذرة الهيدروجين أو شق الالكيل أو شق الأربل . وتحدث كافة هذه التفاعلات على عوامل حفازة حامضية مثل السليكا - الألومينا . وسيتم التطرق إلى بعض العمليات التي تحدث بميكانيكية أبون الكاربونيوم . (i) بلمرة الأوليضينات: تتبلمر الأوليفينات بوجود حوامض الكبرينيك أو

(ب) تصاعل الأيروييوتان مع الاثيلين في وجود العامل الحافز سلبكات -الألومنيوم من خلال تفاعل متسلسل :

$$C_2H_4 + HCl + AlCl_3 \longrightarrow C_2H_5^+$$
 (Al Cl₄)

ويبدأ التفاعل المتسلسل بتفاعل الاثيلين مع العامل الحافز لتكوين أيون أثيل الكاربونيوم الذي يعسمل على إزالة بروتون من الايزوبيوتان لتكوين الإيشان وأيون ايزوبيوتيل الكاربونيوم :

وهذا الأيون لا يلبث أن يتكون من خلال الخطوتين الساليسين واللسين تتكرران أثناء عملية التفاعل .

(ج.) تفاعل الأزمرة Isomerization :

ان النائج من تفاعل الخطوة (ب) يمكن أن يعانى تفاعل أزمرة كما يلى :

CH₃

CH₃

CH₃ - C - CH₂ - C + H₂

CH₃ - C - C+ - CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

ويحدث هذا في التفاعلات المشتملة على أيون الكاربونيوم حيت تنتقل الشحنة الموجبة أثناء التفاعل من الموقع الابتدائي للكربون إلى موقع ثنائي أو ثلاثي وهكذا

(د) التكسير بالحفز Catalytic Cracking :

تتفكك أيونات الكاربونيوم الكبيرة إلى أيونات أصغر وأوليفين وذلك بالانشطار عند مسوقع β بيتا إلى ذرة كربون موجبة الشحنة . ويحتاج هذا التفكك إلى انتقال الكتروني :

 $RCH_2 CH_2 C^+ HCH_3 \longrightarrow RC^+ H_2 + CH_2 = CHCH_3$ و يحدث أزمرة لأيونات الألكيل الأولية إلى أيونات الكيل ثنائية وثلاثية ، وأن الانشطار و تتحرك الشحنة الموجبة من فرة الكربون الواقعة في نهاية السلسلة ، وأن الانشطار سد موقع β بيتا ينتج عنه أوليفين يحتوى على الأقل على ثلاث ذرات كربون . أما الهيدرو كربونات الآروماتية الألكيلية التي تحتوى على سلاسل جانبية كبيرة فإنها تتكسر بسرعة مكونة البنزين والاوليفين .

$$\bigcirc CH_2R + H^+ \longrightarrow \bigcirc + C^+H_2R$$

والتكسير بالحفز له أهمية صناعية كبيرة لغرض تحويل مشتقات البترول ذات الأوزان الجزيئية المعتدلة إلى نواتج لها درجة غليان منخفضة والتي تصلح للاستعمال كوقود للمكائن.

ثانيًا : كيمياء السطوح

الفصل الرابع : الإمتراز

الإمتزاز Adsorption الإمتزاز

وهو ظاهرة تجمع مادة بشكل جزيئيات أو ذرات أو أيونات على سطح مادة أخرى. مثل امتزاز حامض الخليك على الفحم الحيواني وفيه تتجمع جزيئيات الحامض على سطوح دقائق الفحم . وامتزاز الهيدووجين على بعض الفلزات كالنيكل والحديد، وكذلك تجمع غاز الهيدووجين على هيئة جزيئات وذرات على سطحى هذين الفلزين . يصحب الإمتزاز عادة نقصان في الطاقة الحرة (A G) لأن الجزيئيات التي للسطح الذي يحدث عليه كما هرافقه نقص في الانعروبي (A S) لأن الجزيئيات التي تعانى الإمتزاز تصبح مقيدة بسبب ارتباطها بذرات السطح ، وذلك تفقد بعض درجات حريتها قياساً بالحالة التي كانت عليها قبل الإمتزاز . ويترتب على نقص الطاقة الحرة (A G) والانتروبي (A S) في وقت واحد نقص المترى الحراري الحراري (A C)

AG = AH - TAS

تسمى المادة التى تعانى الإمتزاز على سطح بالممتزة (Adsorbate) ، كما يسمى السطح الذى يتم عليه الإمتزاز بالماز (Adsorbent) . وقد يقتصر الإمتزاز على تكويل طبقة جزيئية واحدة على السطح الماز ، وتدعى الظاهرة عندئذ بالإمتزاز آحادى المؤريئية (Unimolecular Adsorption) . ويشتمل الإمتزاز أحيانًا على تكوين عدة طبقات جزيئية على سطح الإمتزاز ، أى أن طبقة الإمتزاز تكون بسمك عدة جزيئيات ، وتسمى العملية عندئذ بالإمتزاز متعدد الجزيئيات ، وتسمى العملية عندئذ بالإمتزاز متعدد الجزيئيات . Adsorption)

أنواع الإمتزاز Types of Adsorption :

تعد سطوح بعض المواد خاملة في عملية الإمتزاز بسبب التشبع الألكتروني للراتها وذلك نتيجة للرابط التي ترتبط بها تلك الذرات مع الذرات المجاورة للمادة نفسها . يتم الإمتزاز على مثل هذه السطوح من خلال قوى التجاذب الطبيعي ، على غرار القوى المسببة لحيود الغازات الحقيقية عن القواتين المثالية ، وهي على غط القوى التي تسبب إسالة الغازات . يسمى هذا النوع من الإمتزاز بالإمتزاز الطبيعي (Van der Waals Adsorption) أو امتزاز فاندرفال (Van der Waals Adsorption) .

ويكون الإمتزاز الطبيعي شبيهًا في طبيعته وميكانيكيته بظاهرة تكثف بخار مادة على سطح سائل نفس المادة .

هناك مطوح كثيرة تعد نشطة في عملية الإمتزاز لإمتيازها بعدم تشبع ذراتها الكترونيًا . وتبقى ذرات هذه السطوح غير مشبعة ألكترونيًا رغم الروابط التي تكونها مع الذرات المجاورة . ويمكن توضيح هذا النوع من السطوح بدلالة الشكل (١) حيث تمثل M ذرة الفلر ويلاحظ أن الفرات الواقعة على السطح تمتلك قوى غير مستغلة في تكوين الروابط . والذرة ممثلة بشكل دائرة والأسهم تشير إلى ارتباطها مع الذرات المجاورة . ويميل مثل هذا السطح إلى تكوين روابط كيميائية من الذرات أو الجزيئيات التي يتم امتزازها على السطح . ويدعى هذا النوع من الإمتزاز بالإمتزاز المرسوح الكيميائية من الإمتزاز على سطوح الكيميائية من الإمتزاز على سطوح الكيميائية .



1			1	
- M -	1	- (1	1
- M -	M -			
- M -	M -	М-	М-	М-
- M -	М-	М-	М -	М-
- М -	М-	М-	М-	М-

الشكل (١)

الإمتزاز الفيزيائي لا يمتاز باية خصوصية (Non-Specific) لأن الذرة أو الجزيئية التي تعانى امتزازًا فيزيائي لا ترتبط ارتباطًا كيميائيًا بدرات السطح الماز ، ولكنها تشغل مساحة معينة من السطح . وتعتمد المساحة المشغولة على حجم الذرات أو الجزيئيات المعتزة ، وتفيد معرفة عدد الذرات أو الجزيئيات المعتزة في إيجاد المساحة الفعلية للسطح الذي يحدث عليه الإمتزاز . ولاابد من القول بأن للذرة أو الجزيئية التي يتم ابتزازها بصورة طبيعية على سطح ما قدرة على الحركة ضمن مساحة محددة على السطح ، وهذه القدرة هي أقل من قدرة الذرة أو الجزيئية على الحسركة في الحالة .

وتشيير النتائج المعملية إلى وجود ثلاثة أنواع من الإمتزاز الكيميائي ، يرمز إليها بالحروف A و B و C . فالإمتزاز من نوع A يشتمل على ارتباط قوى للمادة الممتزة بالسطح الماز ، ويغلب حدوثه في درجات اخرارة المنحفضة والمعتدلة . أما النوع B فإنه يكون مشابهًا للنوع A إلا أنه يحدث عادة في درجات الحرارة التي تزيد على 100 مشوية . أنا النوع B فإنه إمتزاز كيميائي أضعف من نوعي A و B ويحدث عادة في درجات الحرارة المنحفضة وأن الحرارة المصاحبة له تكون أكبر بقليل من حرارة الإمتزاز الفيزيائي . ويفترض في النمط الأول تفكك الجزيئية قبل الإمتزاز ، ولذا تحتاج العملية آلي تنشيط كبير نسبيًا . أما النمط الآخر فإنه يستلزم كون الجزيئية التي تعاني إمتزاز C جزيئية متاينة جزيئيًا لوهب ألكترونات من نوع S إلى حزمة b الخالية لسطح الفلز الذي يعدث عليه الإمتزاز ، ولذا فإن تهيئة وتحضير الجزيئية للإمتزاز تتطلب تنشيطًا قليلاً .

الضرق بين الإمتزاز الفيزيائي والكيميائي ،

يختلف الإمتزاز الفيزيائى فى بعض خواصه عن الإمتزاز الكيسميائى ، ويمكن الاستعانة بأوجه الاختلاف هذه فى تحديد نوع الإمتزاز الذى يحدث على سطح ما تحت ظروف معينة .

- ١ تعتبر قيمة حرارة الإمتزاز أحسن المعايير للتمييز بين نوعى الإمتزاز . فالروابط الكيميائية التي تتكون في الإمتزاز الكيميائي تكون عادة أقوى من قوى التجاذب الفيزيائي ، ولذا لابد أن تكون حرارة الإمتزاز الكيميائي أكبر من حرارة الإمتزاز الفيزيائي ببضعة كيلووات جول للمول الواحد من المادة المعتزة ، وهذه الكمية من الحرارة تقرب من حرارة تسييل بعض الفلزات.
- ٢ نظرًا للترابط الموجود بين الإمتزاز الفيزيائي وإسالة الغاز ، فإن الإمتزاز الفيزيائي
 يميل إلى الحدوث في درجات حرارة تقرب أو تقل عن درجة غليان المادة المميزة
 عند الضغط المطلوب . أما الإمتزاز الكيميائي فإنه يحدث عادة في درجات حرارة
 تزيد على درجة غليان المادة الممتزة .
- س. يعتبر الامتزاز الكيميائى الخطوة الأولى فى التفاعل الكيميائى ، ولذا فإنه يعتاج
 إلى طاقة تنشيط ، ويسير الإمتزاز الكيميائى بسرعة محسوسة وذلك فوق
 درجات حرارية معينة . أما الإمتزاز الفيزيائى فإنه لا يعتاج إلى طاقة تنشيط كما
 هو الحال عند تكثيف بخار إلى مسائل . ويحدث الإمتزاز الفيزيائى بسرعة فى
 درجات الحرارة الى تكون قرية من درجة غليان الغاز الذي يعانى الإمتزاز على السطح .

- ويصعب التمييز أحيانًا بين نوعى الإمتزاز على أساس السرعة وذلك لسببين :
- (أ) تمتاز الكثير من السطوح بدرجة عالية من عدم التشبع ، ولذا فإنها تكون قادرة على إمتزاز المواد حتى فى درجات الحرارة المنخفضة وبسرعة كبيرة نسبيًا . وقد يتم الإمتزاز الكيميائي بسرعة كبيرة فى درجة حرارة معينة بسبب صغر قيمة طاقة التنشيط . .
- (ب) إذا كان السطح الماز مسامياً أو يحتوى على شعيرات دقيقة فإن نفوذ المادة الممتزة إلى داخل السطح الماز يجرى عادة بصورة بطيئة . وقد يؤدى مثل هذا النفوذ عندئذ إلى حدوث إمتزاز كيميائي على السطوح الداخلية للمسامات أو الشعيرات . وقد ينتج عن تسرب المادة إلى المسامات والشعيرات إمتزاز فيزيائي أو امتصاص (Absorption) وعلى هذا فإنه ليس من السهولة بمكان تجييز ما يحدث على السطوح الداخلية بالاستناد على معيار السرعة وحده
- ٤ الإمتزاز الكيميائي يمتاز بالخصوصية (Specifity) ، ولا يمتلك الإمتزاز الفيزيائي مثل هذه الخصوصية . فالإمتزاز الكيميائي للمادة على سطح ما يحدث في طروف معينة ، وقد لا يحدث الإمتزاز على سطح آخر عند نفس الظروف ، أو على نفس السطح عند تغيير الظروف المناسبة من ضغط ودرجة حرارة .
- تتكون فى الإمتزاز الكيسميائى طبقة واحدة من المادة المستزة على السبطح الماز
 وذلك كحد أقصى لكمية الإمتزاز . ولم تتوفر دلائل حتى الآن لحدوث إمتزاز
 كيميائى بما يتجاوز الطبقة الواحدة . أما الإمتزاز الفيزيائى فأنه قد يتعدى الطبقة
 الواحدة وذلك عند الظروف المناسبة من ضغط ودرجة وحرارة .

الإمتزاز الموقعي والإمتزاز غير الموقعي ،

تتأرجح الطاقة الكامنة على أى سطح بتغير المواقع عليه ، وعندما تكون تغيرات الطاقة محسوسة ، فإن النقاط الصغري للطاقة الكامنة تعبر عن مواقع الإمتزاز (Adsorption Sites) . ويعرف الإمتزاز الذى يحدث على مثل هذه المواقع بالإمتزاز الموقعي (Localized Adsorption) وعندما تكون تغيرات الطاقة على السطح صغيرة وغير محسوسة فإن السطح يعتبر عندئذ خاليًا من مواقع الإمتزاز ، ويسمى الإمتزاز على مثل هذا السطح بالإمتزاز غير الموقعي (Non-Localized Adsorption)

والامتزاز الكيميائي يكون موقعيًا (Localized) لأنه يتم على مواقع الإمتزاز التي تشصف بالطاقة الكامنة الصغرى . ويمتد تصنيف السطوح إلى متحانسة وغير متجانسة على طبيعة تغيرات الطاقة على السطح. فإذا كان فرق الطاقة بين أي موقعين على السطح مقداراً ثابتاً ، وكانت مواقع الإمتزاز عند نفس المستوى من الطاقة الكامنة فإن السطح الناتج يكون منتظمًا (Uniform) أو متجانسًا (Homogeneous). وعندما تتصف تغيرات الطاقة الكامنة بعدم الانتظام بسبب وقوع مواقع الإمتزاز عند مستويات متباينة من الطاقة ، فإن السطح الناتج يكون عندئذ غير منتظم (Non-Uniform) أو غيىر متجانس (Heterogeneous) . والسطوح المتجانسة تختلف في خواصها ودورها الحفزي في التفاعلات عن السطوح غير المتجانسة . والذي نلمسه في الواقع هو أن جميع السطوح الصلبة متعددة البلورات تكون غير متجانسة ولكن بدرجات متفاوتة . وقد تعبر سطوح البلورات الاحادية حالات قريبة من السطوح المتجانسة . والدقيقة الممتزة على سطح في الإمتزاز غير الموقعي لا تجابه حاجز الطاقة Energy) (Barrier عند الانتقال من نقطة إلى أخرى على السطح ، إذ أن طاقتها الحرارية تكفي لتحريكها على السطح . والدقيقة الممتزة على سطح في الإمتزاز الموقعي تجابه حاجز طاقة ، ولن يكون بمقدورها الحركة إلا إذا امتلكت الدقيقة طاقة تزيد على حاجز الطاقة. وتقتصر انتقالية (Mobility) الدقيقة في الإمتزاز الكيميائي على قفزات من موقع إلى آخر على السطح ، وتنطلب كل قفزة طاقة تنشيط ، وتكون هذه الطاقة ثابتة بالنسبة للسطح المتجانس ومتغيرة في حالة السطح غير المتجانس.

الإمتصاص Absorption :

عندما يلتقى طوران مختلفان لمادتين معًا فإن أحد الطورين يعانى إمتزاؤا على الآخر. وقد يترتب على التقاء الطورين انتشار أحدهما فى الآخر ، وتسمى هذه الظاهرة بالامتصاص (Absorption) . وعندما يكون انتشار أحد الطورين فى الآخر متجانسًا يتكون محلول (Solution) لإحدى المادتين فى الأخرى . وتسضح هذه الظاهرة عندما يكون الطور الذى يتم فيه الانتشار سائلاً .

أنواع الإمتصاص:

الشوع الأول : ويشتمل على انتشار وإمتزاز أحد الطورين فى الشعيرات الدقيقة للطور الآخر ، ولا يتطلب هذا النوع من الإمتصاص طاقة تنشيط . ويتحول هذا النوع فى نهاية الأمر إلى امتصاص من النوع الثانى .

الثوع الثانى: وهو انتشار دقائق مادة ، وبصورة خاصة انتشار جزيئيات غاز ، فى مادة صلبة بلورية من خبلال فواصل الخبيبات البلورية وتحتياج هذه العملية (Crystal Grain Boundaries) إلى طاقة تنشيط .

الثوع الشسالث: الذي يشتمل على اختراق غاز للهيكل البلورى لمادة صلبة والوصول إلى البلورى . وتؤدى هذه والوصول إلى الفراغات الموجودة بين الذوات المكونة للهيكل البلورى . وتؤدى هذه العملية إلى انتشار الغاز بشكل جزيئيات أو ذوات في الفراغات البينية للهيكل البلورى ، ويكون الانتشار متجانساً وينتج منه محلول حقيقي للغاز في المادة الصلبة .

ويتوقف نوع الإمتصاص الذي يحدث عند ظروف معينة على طبيعة المواد التي يشتمل عليها الامتصاص والنوعان الثاني والثالث يحدثان في الفلزات التي لا تكون مساماتها دقيقة . ويشتهر الكربون الصلب بالنوعين الأول والثاني من الامتصاص وتعتمد كمية الإمتصاص التي تحدث في مادة صلبة على طبيعة المادة . والمساحيق الصلبة تكون مسامية وتمتاز بعجم كبير قياسًا إلى كتلتها . ولذا فإنها قادرة على إمتصاص كميات محسوسة من المواد . والأغشية الفلزية الرقيقة اغضرة بالتبخير والتكثيف على الزجاج أو الفلز لها مساحة سطحية كبيرة قياسًا بكتلتها ، وبالنظر لعدم وجود مسامات في مثل هذه الأغشية الفلزية فإنها تكون أقل قدرة على امتصاص لعدم وجود مسامات في مثل هذه الأغشية الفازية بإنها تكون أقل قدرة على امتصاص المواد . ويجرى الإمتصاص في درجات الحرارة العادية ببطء . وتزداد سرعة الإمتصاص بزيادة درجة الحرارة .

الفرق بين الإمتصاص والإمتزاز،

- الإمتصاص في مادة صلبة والذي ينتج عنه تكوين محلول حقيقي يكون عادة مصحوباً بإمتصاص حرارة ، وبهذا يتميز الإمتصاص عن الإمتزاز الذي يكون عادة مصحوباً بإنبعاث حرارة .
- عندما تكون كمية المادة المنتشرة في مادة أخرى صغيرة ، أى عندما يكون تركيز
 المادة المنتشرة في المادة الثانية قريبًا من الصفر ، فإن كمية الغاز المتص تتناسب

- طرديًا مع الجذر التربيعي لزمن الإمتصاص . وتنطبق هذه العلاقة على حالات الإمتزاز البطىء في ظروف خاصة .
- ٣ الإمتزاز البطىء لمادة على سطح مادة أخرى يسير بسرعة تتوقف على اصطدامات جزيئات المادة التي تعانى الإمتزاز بالسطح ، وعندما تكون المادة المتزة غازية فإن سرعة الإمتزاز البطىء تتناسب طرديا مع ضغط الغاز . أما سرعة الإمتصاص الذى يؤدى إلى تكوين محلول فإنها تتقرر بدلالة تركيز المادة الممتزة على السطح بإعتبار أن الإمتزاز خطرة وسطية في عملية الإمتصاص . والمعروف أن تركيز المادة الممتزة لا يتوقف بالضرورة على ضغط المادة التي لم تبلغ بعد حالة الإمتزاز .
- ٤ يكون امتصاص الغازات البسيطة كالهيدروجين مصحوبًا بتفكك جزيئيات الغاز إلى ذرات وتحتل الذرات الناتجة المراقع البينية للهيكل البلورى للمادة الصلبة التى قتص الغاز . وتتناسب كمية الغاز الذى يعانى الإمتصاص عند الإتزان مع الجذر التربيعي لضغط الغاز ، وهذه العلاقة نادرًا ما تصدق على الإمتزاز وتحتل الذرات الناتجة المراقع البينية للهيكل البلورى للمادة الصلبة التي تحتص الغاز .
- تخصع ألوع خاصة من الانتشار لقانون فك (Fick's law) ، ولذا فالعسلية لا
 تتطلب طاقة تنشيط . وتتناسب سرعة الانتشار مع الجذر التربيعى لدرجة الحرارة المطلقة . أما الإمتزاز البطىء فإنه يحتاج إلى طاقة تنشيط ، وتتغير سرعة هذا النوع من الإمتزاز أسيًا مع درجة الحرارة المطلقة .
- ٣ عندما يؤدى امتصاص غاز في مادة صلبة إلى تكوين مركب فإن عملية الامتصاص تستهلك كمية كبيرة من الغاز ، وهذه الكمية تزيد كثيراً على الكمية التي يمكن إمتزازها من قبل المادة الصلبة عند نفس الظروف . فالهيدروجين يعانى امتصاصاً في فلزات البلاديوم والزركونيوم والتيتانيوم مع تكوين هيدريدات هذه الفلزات ، ولذا فإن كمية الإمتصاص تكون محسوسة .

طاقات الإمتزاز Energies of Adsorption :

هناك قوى متعددة مسئولة عن التفاعل والارتباط بين الدقيقة الممتزة والسطح الماز، وهذه القوى شبيهة إلى حد كبير بالقوى التي تجمع ذرتين أو جزيفيتين معًا. والاختلاف الرئيسي في الحالتين هو أن ذرة السطح ليست حرة لكونها موجودة ضمن الهيكل البلوري للسطح، فهي مرتبطة بالذرات المحيطة بها، ولذا فإنها لا تفقد هذه

الارتباطات عند اتصالها بالذرة أو الجزيئية المعتزة . وهذه القوى هي كما يلي :

- ١ قوى التشتت (Dispersion Forces) التى تنشأ في كثافة السحب الألكترونية للذرتين المرتبطتين معًا وما تنتج عنها من تغييرات الشحنة والتى تؤدى إلى إخداث رئين (Resonance) ينتج عنه تحاذب الذرتين معًا.
- ٢ قوى التداخل (Overlap) والتنافس (Repulsion) وتظهر هذه القوى عندما
 تقترب ذرتان من بعضهما حتى تتداخل مداراتها وتتكون رابطة بين الذرتين ،
 وتنشأ قوة التنافر بين الذرتين المترابطتين في حالة تناقص المسافة أكثر من الحد
 الذي بلغتها الرابطة المتكونة .

أن نوعى القوى المذكورتين أعـلاه مــئولتان عن الترابط بين الدقائق المستزة والسطح الماز إذا كانت الدقائق أو السطح غير قطبية (Non-Polar) . أمــا إذا تميزت بالقطبية فإن قوى أخرى بجانب تلك المذكورة آنفًا ستظهر في تأثير الترابط ، وهذه القوى الإضافية هي :

- ٣ تفاعل الثنائيات القطبية (Dipole Interaction) وتظهر هذه القرى إصافة إلى القوى السابقة عند إمتزاز دقيقة قطبية على سطح غير قطبى أو سطح قطبى ، وكذلك عند إمتزاز دقيقة غير قطبية على سطح قطبى . فالسطح القطبي يحدث عزماً كهربائياً في الجزيئية غير القطبية التي تعانى الإمتزاز على السطح .
- ٤ القوى الناجمة عن تفاعل الذرات أو الجزيئيات الممتزة نفسها . وتظهر هذه
 القوى عند ازدياد تغطية السطح بالدقائق الممتزة حيث تتجاوز الدقائق ويزداد
 اقتراب بعضها عن البعض الآخر .
- حركيات الإمتزاز والإبتزاز Kinetics of Adsorption & Desorotion : تفيد دراسة حركيات الإمتزاز والإبتزاز (Desorption) في معرفة حالة الارتباط الخاصة بالدقائق الممتزة على السطح ، والفائدة هذه تبرر إجراء الدراسات الكثيرة الخاصة بحركيات الإمتزاز والإبتزاز لأنظمة الإمتزاز اغتلفة .

واستناداً إلى النظرية الحركية للغازات فإنه يمكن التعبير عن سرعة اصطدام جزيئيات غاز بسطح عند ضغط p بدلالة عدد الجزيئيات n المصطدمة بسنتيمتر مربع واحد من السطح في الثانية الواحدة $\left(\frac{dn}{dt}\right)$ حيث m تمثل كتلة الجزيئية الواحدة n الغاز:

$$\frac{\mathrm{dn}}{\mathrm{dt}} = \frac{\mathrm{p}}{(2\,\pi\,\mathrm{m}\,\mathrm{k}\,\mathrm{T})^{\frac{1}{2}}} \tag{1}$$

بافتراض أن s يمثل احتمالية الإلتزاق (Sticking Probability) وهو احتمال أن الجزيشية المصطدمة بالسطح تعانى امتزازا عليه وتؤثر احتمالية الإلتزاق هذه على سرعة الإمتزاز (r_{a)} كما في :

$$r_a = s - \frac{p}{(2 \pi m k T)^{\frac{1}{2}}}$$
 (2)

وتتأثر احتمالية الرلتزاق بعدة عوامل هي :

- إذا كانت عملية الإمتزاز تحتاج إلى طاقة تنشيط فإن الجزيئيات التى تعانى الإمتزاز تقتصر على تلك التى تمتلك طاقة التنشيط .
- لا تعيق بعض صيغ وتراكبب المعقد المنشط حدوث الإمتزاز على السطح رغم توفر
 طاقة التنشيط اللازمة للإمتزاز . وهذا يعنى أن تراكيبًا معينة فقط تكون مناسبة
 لبلوغ حالة الإمتزاز .
- ٣ تكون للجزيئية التى تصل إلى السطح طاقة حركية : وبالمقابل فإن إمتزازها يكون
 مصحوبًا بإنبعاث حرارة . لهذه الأسباب فإن الإمتزازيتم فقط إذا أمكن التخلص
 من الطاقة الزائدة بسرعة كافية ، وبخلافه فإن الجزيئية تنقلع ثانيةً من السطح
 وتعود إلى الحالة الغازية .
 - 4 تكتسب احتمالية الإلتزاق (s) قيمًا مختلفة على السطح غير المتجانس تبعًا
 لاختلاف مواقع الإمتزاز عليه .
 - و لابد للجزيئية المصطدمة بالسطح أن تجد موقعًا ملائمًا ليتم إمتزازها عليه.
 وينطبق هذا بصورة خاصة على الإمتزاز الكيميائي حيث تحتاج العملية إلى مثل
 هذه المواقع ، والمواقع المعنية هنا هي تلك التي تكون غير مشغولة بالإمتزاز والتي
 لها القدرة على إمتزاز الدقائق عليها.

ويعبر عن احتمالية الإلتزاق (s) بالنسبة للأمتزاز الذي يحتاج إلى طاقة تنشيط وفق $s = \sigma(\theta) f(\theta) \exp[-\Delta E(\theta)/RT]$ (3) المعادلة :

حسيث (θ) Δ E معمثل طاقة التنشيط ويمكن أن تكتب بشكل E و (θ) f جسزء السطح المناسب للإمتزاز و (θ) σ يعمثل معامل التكثيف (Condnsation Coefficient). وتعتمد جميع هذه المقادير على مقدار تغطية السطح (θ) ، ولذا تكون سرعة الإمتزاز:

$$r_a = \frac{p}{(2 \pi m k T)^{\frac{1}{2}}} \sigma(\theta) f(\theta) \exp[-E/RT]$$
 (4)

وإذا حدث إمتزاز الجزيئية على موقع واحد فإن السطح الحالى يتناسب مع (θ-1) بإعتبار أن الجزء المفطى من السطح هو θ وعليه يكون احتمال إمتزاز الجزيئية على السطح متناسبًا مع (θ-1) ، أي أن :

$$r_a = f(\theta) \alpha (1 - \theta)$$
 (5)

وقد تعانى الجزيئية المعتزة تفككًا عند السطح بحيث تبشغل الدقائق الناتجة من التفكك موقعين على السطح ، وعندئذ يكون احتمال إمتزاذ الدقائق المستزة على المواقع الحالية :

$$r_a = f(\theta) \alpha (1 - \theta)^2$$
 (6)

وتبنى المعادلة الأخيرة بافتراض أن الجزيئية الممتزة تستطيع الحركة على السطح حتى تجد موقعين متجاورين خاليين حيث يتم إمتزاز الدقيقتين الناتجتين من التفكك عليهما . أما إذا كانت الجزيئية التي تعانى الإمتزاز غير قادرة على الحركة على السطح ، فإن :

$$f(\theta) \propto \frac{z}{z-\theta} (1-\theta)^2$$
 (7)

حيث 2 تعبر عن عدد المواقع المجاورة لأى موقع خال على السطح.

وتعتمد قيمة E في المعادلة (4) علي مدي التغطية (θ) . وتتغير قيمة E خطيًا مع θ بالنسبة للسطوح التجانسة وفق المعادلة :

$$E = E_0 + a \theta \tag{8}$$

ولابد من تكامل المقدار الأخير على مدى توزيع طاقات التنشيط على السطح بالنسبة للسطوح غير متجانسة . ويصعب حساب معامل التكثيف ت ننثريا ، إلا أن معاولات جرت لحساب قيمته في ضوء نظرية المعقد المنشط . واستنادا على هذه النظوية فإن الجزيئية الحرة (A) التي تعانى الإمتزاز على سطح (3) لابد أن تكون معقدا منشطا (ACtivated Complex) مثل *(AS) قبل أن تتحول إلى جزيئية ممتزة على السطح . ويفهم من هذا أن الجزيئية الحرة لابد لها أن تجتاز حاجزا من الطاقة ارتفاعه ك و تكون جزيئيات المعقد المنشط في حالة إنزان مع المواد المتفاعلة والمواد المتفاعلة والمواد (A) في الحسالة النائجة من التفاعل ، والمواد المتفاعلة هنا تتمثل في جزيئيات المادة (A) في الحسالة الغافية . وفي مواقع الإمتزاز الخالية (3) التي تصلح للإمتزاز عليها . أما ناتج التفاعل

فإنه يتمثل بالجزيئية الممتزة . وعليه يمكن التعبير عن عملية الإمتزاز في ضوء نظرية المعقد النشط كما في :

$$A + S \longrightarrow (AS)^*$$

فتكون سرعة الإمتزاز (ra) كما في :

$$r_a = k^* C_A C_s (9)$$

والتى تتمثل بسرعة تكوين المعقد النشط بإعتبارها الخطوة القررة فى عملية الإمتزاز ، وعلى فرض تكوين طبقة تمتزة غير قادرة على الحركة . ويعبر القدار *k عن المبت السرعة النوعى للتفاعل المؤدى إلى تكوين المعقد المنشط ، ويعبر عنه به :

$$k^* = \frac{kT}{h} - \frac{f(AS)^*}{f_A - f_B} = \exp(-E/RT)$$
 (10)

حيث k هو ثابت بولتزمان و h ثابت بلانك (Plank's Constant) و £ هـ دالة (Pround State) . التجزئة (Ground State) . التجزئة (Partition Function) . وتكون سرعة الإمتزاز :

$$\sigma_{k^* = C_A C_s} \frac{kT}{h} \frac{f_{(AS)^*}}{f_A f_B} \exp(-E/RT)$$
 (11)

ويتضح معنى معامل التكثيف σ (σ عندمقارنة المعادلة (ϵ) بالمعادلة الأخيرة (ϵ)، كما ويلاحظ من المقارنة أن دالة التجزئة للمعقد النشط \star (ϵ) تعبر عن خواص نوعية للمعقد النشط والتى تتمثل بحرياته الاهتزازية والدورانية . وقد أهملت الحرية الإنتقالية من المعقد المنشط بالافتراض ، عند وضع المعادلة (ϵ) أن طبقة الإمتزاز غير قادرة على الحركة . ويلاحظ من المعادلة (ϵ 1) أن سرعة الإمتزاز تكون كبيرة إذا كانت قريبة من الصفر ، وأن الإمتزاز يعتمد عندئة على السرعة التى تنقل بها الجزيئيات في الحالة الغازية . أما طاقة تنشيط الإمتزاز (Desorption) فإنها تساوى طاقة الإمتزاز الطبيعي ϵ أو طاقة الإمتزاز الطبيعي Ep وذلك في حالة الإمتزاز غير المنشط . أما ألى حالة الإمتزاز المنشط لهذا تساوى ϵ 2 . وتعتمد سرعة الإمتزاز ϵ 3 على تركز الدفائق المرتبطة بالسطح ، أى تتناسب مع مدى التغطية ϵ 4 ، وبصورة أدق مع (ϵ 5) ،

$$r_A = \delta(\theta) f(\theta) \exp(\Delta E'(\theta) / RT)$$
 (12)

ويسمى المقدار (θ) A بمعامل الإمتزاز Desorption Coefficient . ويمكن كتابة طاقة تنشيط الإمتزاز بشكل E` .

قياسات الإمتزاز والإبتزاز والإمتصاص :

تهدف دراسات الإمتزاز إلى معرفة مدى التفاعل والارتباط الذى يحدث بين مادة وسطح معين . والدراسات الحديثة تركز على دراسة إمتزاز الغازات والأبخرة بصورة خاصة ، أما إمتزاز السوائل والمواد الصلبة على السطوح فإنه يلقى اهتمامًا أقل . والسطوح المستعملة في قياسات الإمتزاز لابد أن تكون نظيفة ونقية وخالية من طبقات الأوكسجين والمواد الأخرى . إن أى سطح متعرض للجو يكون عادة مغطى بكمية قليلة أو كبيرة من الأوكسجين ، بالإصافة إلى المواد الأخرى . ولابد من تخليص السطح من الأوكسجين والمواد الغربة الأخرى قبل البدء بقياسات الإمتزاز . ويمكن الحصول على السطوح النقية ، وكذلك الاحتفاظ بها في أجهزة تفرغ إلى ضغوط منخفضة جداً . وللتعرف على أهمية الفراغ الجزئي بالنسبة لدراسات الإمتزاز . يستعان بالمعادلة (1) :

$$\frac{\mathrm{dn}}{\mathrm{dt}} = \frac{\mathrm{p}}{(2\,\pi\,\mathrm{m}\,\mathrm{k}\,\mathrm{T})^{\frac{1}{2}}} \tag{13}$$

التى تعبر عن عدد جزيئيات الغاز (أو الهواء) التى تصطدم بواحد سنتيمتر مربع من سطح فى الثانية الواحدة فى درجة الحرارة المطلقة (T). ولما كانت احتمالية التزاق (S) الأو كسجين بالسطوح تكون عمومًا فى حدود الواحد الصحيح ، إذن فإن السطح المعنى سيغطى بطبقة واحدة من الأو كسجين خلال ثانية واحدة فقط . ولذا كان تقليل الضغط الذى يتعرض له السطح عاملاً مهمًا للحفاظ على نقاوته لفترة طويلة نسبيًا . ويصل الضغط فى أجهزة الإمتزاز المستعملة فى يومنا هذا إلى حوالى 10-10 ترر.

وتصنع أجهزة التفريغ إما من الحديد المقاوم للصدة (Stainless Steel) أو مسن الزجاج ، ولغرض تخليصها من الغازات والأبخرة الممتزة والذائبة فيها تسخن الأولى إلى حسوالى 250° متوية والثانية إلى حوالى 400° متوية . والأجهزة الزجاجية أكثر شيوعًا واستعمالاً بالنظر لإمكان تخليصها من الغازات الذائبة فيه بسهولة ومرعة أكبر ، إضافة إلى كون الزجاج أقل ميلاً للتفاعل مع المواد قياسًا بالفلزات والمعادن

تستعمل المضخات للحصول على الضغوط المنخفضة . وهناك أنواع مختلفة من هذه المضخات منها الميكانيكية الدوارة (Rotary Mechanical Pump) ومضخات التنافذ (Diffusion Pumps) ومضخات التسخين ، (Diffusion Pumps) التي تستعمل مواداً لها القدرة العالية على الإمتزاز لغرض تنظيف الجهاز نما يحتوى من الغازات والأبخرة . وتستعمل في يومنا الممتزاز لغرض تنظيف الجهاز نما يحتوى من الغازات والأبخرة . وتستعمل في يومنا المذا مضخات اقتناص أيونية (Ion Getter Pump) التي تقوم بمهمتها من خلال تاين الجزيئيات الغازية واصطياد الأيونات النائجة . وهناك نوع اخر من المضخات جرى استعماله مؤخراً ويسمى بمضخات التيتانيوم المتسامى (Titanium Sublimation Pumps) . موجد هذا النوع من المضخات في بلوغ الضغوط التي تصل إلى 10-11 × 4 تور .

ويقاس ضغط الغازفي جهاز الإمتزازأو الإبتزازأو الامتصاص بواسطة مقياس الضميغط (Pressure Gauge) ، وهناك أنواع مختلفة من مقاييس الضغط منها المانومترات ومقياس الفراغ الستاتيكي (Vacustat Gauege) ومقياس ماكلاود (Mcleod Gauge) . والمانومترات تقيس ضغوطًا تتراوح من الضغط الجوى ولحد تور. أنا الضغوط التي تقل عن تور ولغاية 10⁻⁶ تور فيمكن قياسها بواسطة مقياس الفراغ الستاتيكي أو مقياس ماكلاود . وتعمل هذه الأنواع من المقاييس وفق قانون بويل : وهناك أنوع أخرى من مقاييس الضغط منها مقياس بيراني (Pirani Gauge) السذي يقيس الضغوط الغازية التي تتراوح بين ⁴⁻¹0 تور وعدة تورات وهو مقياس غير مباشر إذ يعتمد في عمله على تغيير مقاومة سلك ساخن نتيجة لاصطدام جزيئيات الغازبه ، إذ يتوقف مقدار الحرارة المفقودة من السلك ، وبالتالي مقدار التغير في مقاومة السلك، على عدد جزيئيات الغاز ، أو ضغط الغاز ، في الجهاز ، وعندما يراد قياس الضغوط المنخفضة جداً فإنه يستعان بمقياس التأين (Ionization Gauge) الذي تصل حدود قياساته إلى أ10-11 تور. ويعتمد هذا المقياس في عمله على تأين جزيئيات الغاز الموجود في الجهاز بواسطة تيار من الإلكترونات المنبعثة من سلك ساخن ومن ثم قياس تيار الأبونات المتولدة. فالمقاييس الشلالة الأولى تتأثر فقط بالغازات الحقيقية. أما المقياسين الأخيرين فإنهما يتأثران بالغازات الحقيقية وغير الحقيقية .

ويجرى نقل الغاَّد أو البخار من موقع إلى آخر في جهاز التفريغ من خلال فتح وغلق الصنابير (Taps) التي يشتمل عليها الجهاز، أو من خلال رفع أو خفض مستوى الزئبق في الفواصل الزئبقية (Mercury Cut - offs) الموجودة في جهاز التفريغ. ويفضل عدم استعمال الصنابير التي تعمل بالشحم (Grease Taps) وذلك تفاديًا لأبخرة الشحم المستعمل في تدهين الصنابير والتي تتسرب إلى داخل جهاز التفريغ وتسبب تلوث سطح الإمتزاز بالإضافة إلى تلوث الجهاز نفسه . والصنبور الشحمي وتسبب تلوث سطح الإمتزاز بالإضافة إلى تلوث الجهاز نفسه . والصنبور الشحمي يسمح في كثير من الأحيان بتسرب الهواء من خلاله إلى داخل جهاز التفريغ . ويصعب الحصول على الضغوط المنخفضة والاحتفاظ بها عند استعمال الصنابر الشحمية في أجهزة التفريغ . أما الفواصل الزئبقية فإنها أكثر شيوعًا من الصنابير ، الشاكل أثناء القياسات ويمكن التقليل من التأثير الضار للزئبق من خلال استعمال المسايد (Traps) . والمصيدة هنا تمثل جزءً صغيرًا من الجهاز يمكن تبريده إلى درجة المعتزاز . وتستعمل الصمامات المناطيسية (Magnetic Valves) في أجهزة التفريغ والإمتزاز . وتستعمل الصمامات المغاطيسية (agnetic Valves) في أجهزة التفريغ التي يراد بها بلوغ الضغوط المنخفضة ، ويمكن تسخين هذه الصمامات مع جهاز التريغ قبل إجراء القياسات لغرض إبعاد الغازات الذائبة في الجهاز وفي الصمامات

وتكون السطوح المستعملة في تجارب الإمتزاز على أتواع :

١ - المساحيق الصلية : و تماز الماحيق عادة بالمسامية وبالمساحة السطحية العالية بحيث يتسنى لها إمتزاز كميات كبيرة من المواد . والمشكلة الكبيرة مع المساحيق الصلبة تكمن في صعوبة تنقيتها و تنظيفها من الأكاسيد والنبوائب قبل استعمالها في تجارب الإمتزاز أو الإمتصاص . يوضع المسحوق عادة في إناء التفاعل ويجرى تنظيفه بالتفريغ لساعات طويلة . وقد يستعان بالتسخين إذا لم يكن التفريغ وحده كافياً لإزالة الأكاسيد والشوائب . وقد تدعو اخاجة إلى إمرار تبار من غاز الهيدروجين في المسحوق أثناء عملية التفريغ وذلك لإزالة الأكاسيد على هيئة بخار الماء الذي يتم طرده بالتفريغ ويجرى أحيانا قصف السطح الملوث بأيونات غاز خامل ، وتساعد هذه العملية على إزالة الأكاسيد القوية من سطح بأيونات .

 ٢ - الأشرطة أو الأسلاك الطارية أو المعدنية : وتكون المساحة السطحية لهذه المواد صغيرة : وأن ما يحدث من الإمتزاز على مثل هذه السطرح يكون نسبيا قليل . وتمتاز الأشرطة والأسلاك بسهولة تنقيتها وتنظيفها من خلال تسخينها الكهربائي في جهاز التفريغ ، حيث يمكن رفع درجة حرارة الأشرطة والأسلاك الفلزية والمعانية إلى درجات حرارية تقل قليلاً عن درجات انصهارها بحيث يتسنى تخليص الجزء الأكبر من الغازات المعتزة عليها أو الذائبة فيها . وقد يكون السلك على هيئة بلورة منفردة (Single Crystal) أو تلحم به البلورة المنفردة ، وبذا يمكن دراسة ظاهرة الإمتزاز على المستويات البلورية المحددة لمثل هذه البلورة .

٣ - الرقوق المشارية (Metal Films) ، يحصر السطح الفلزى لأغراض الإمتزاز بطريقة التبخير والتكثيف اللاحق للبخار الناتج . إذ يبخر سلك فلزى بإمرار تيار كهربائى مناسب فيه ، ثم يكثف البخار الناتج على سطح أناء النفاعل وذلك بغمر الأناء في سائل النتروجين(٣- 195.6) أو سائل الأوكسجين (٣- 183-) أو أي سائل آخر مناسب ، فيتكون غشاء فلزى رقيق يبلغ سمكه حوالي سنتيمتر . وتتخذ الإجراءات اللازمة للأبقاء على ضغط منخفض (١٥٠٥ تور أو أقل) أثناء التبخير والتكثيف . ولابد من تخليص السلك المستعمل للتبخير من الغازات الذائبة فيه بالتفريغ والتسخين وذلك قبل البدء بالتبخير . وتمساز هذه الطريقة بكونها وسيلة مهمة لتحضير سطح فلزى بصورة نقية وتبلغ مساحته الفعلية الطريقة بكونها وسيلة مهمة لتحضير سطح فلزى بصورة نقية وتبلغ مساحته الفعلية مئات أو آلاف المرات بقدر مساحته الظاهرة .

والرق الفلزى أو المعدنى المحضر كما سبق شرحه لا يكون مستقرا بالنظر لاحتواته على العيوب البلورية (Crystal Defects) بكميات كبيرة ، ولذا تتغير مساحة الرق مع المعنوب البلورية ولما كان ثبات الرق مهما لتقدير كمية الإمتزاز، فإنه يلزم تسخين الرق الفلزى عقب تحضيره إلى درجة حرارة أعلى من تلك التي يتم الوصولي إليها في التجربة . وتساعد الحرارة على استقرار الرق والإبقاء على مساحته السطحية، وتسمى هذه العملية اللازمة للانكماش والاستقرار بالتلبد (Sintering)

تتطلب دراسات الإمتزاز معرفة المساحة السطحية للسطح المستعمل في الإمتزاز وذلك لمعرفة مقدار ما يتغطى من السطح في عملية الإمتزاز أو الإمتصاص . وهناك طرق مختلفة لإيجاد المساحة السطحية الفعلية للمواد الصلبة ولعل أسهلها وأكثرها عملياً هي طريقة الإمتزاز الطبيعي للغازات الخاملة . حيث أن لذرة الغاز الخامل مساحة مقطع معلومة ، وأن من معرفة عدد ذرات الغاز التي تعاني الإمتزاز على سطح صلب

يمكن تقدير مساحة السطح بدقة منامسبة . ويطرد الغاز الخامل بعد ذلك بالتفريع تحهيداً لامستعمال السطح في تجربة الإمتزاز أو الإمتصاص . ويعامل السطح المراد قياس مساحته ، عمليًا بغاز الكربتون في درجة غليان سائل النتروجين (195°0) ، حيث يعانى الغاز امتزازًا طبيعيًا على سطح المادة ، ويمكن معرفة حجم الغاز الممتز ومنه تعرف مساحة السطح . ويستعمل غاز الزينون إذا كانت مساحة السطح صغيرة ويستعمل التروجين والغازات الأخرى بالنسبة للمساحات الكبيرة .

وهناك طرق مختلفة لقياس كمية الإمتزاز :

- (أ) الطريقة الحجمية : وتعتمد على قياس تناقص ضغط الغاز نتيجة للإمتزاز ،
 أو من تزايد ضغط الغاز عقب الإبتزاز من السطح المغطى بالغاز الممتز ، أو من
 تغير الضغط فى أنظمة الإنسياب (Flow Systems) .
- (ب) الطريضة الوزئية ، ويجرى فيها قياس التغير في وزن السطح عقب الإبتزاز باستعمال أجهزة تفريغ تشتمل على موازين تتأثر بـ (10-18) جم من المادة المعتزة.
- (ج) المطرق الصيريائية : ويتم فيها قياس تغيرات الخواص الفيزيائية لسطح الإمتزاز مع كممية الإمتزاز الذي يتم عليه . ومن أهم الطرق الفيزيائية قياس التوصيل الكهربائي وقياس القدرة الكهروحرارية أو قياس القدرة على التمغنط.

ويتم معوفة كمية الإمتزاز بالسماح للغاز من خزان له حجم معلوم بالتمدد إلى الأجزاء الأخرى فى الجهاز والوصول إلى سطح الإمتزاز . ويتم الشعرف على مقدار الإمتزاز بدلالة تغير الضغط والحجوم التى يتمدد خلالها ولابد من التأكد أن الغاز لا يعانى امتزازاً أو امتصاصًا على جدرال جهاز الإمتزاز . وعندما تكون الأجزاء الختلفة للجهاز بدرجات حرارية متفاوتة فإنه لابد عندئذ معرفة تأثير الإنسياب الجزيئى الحرارى (Thermomlecular flom Effect) .

وعندما يكون سطح الإمتزاز على شكل شريط أو سلك فلزى فإنه يستمان بطريقة الإبتزاز لمرفة كمية الإمتزاز . إذ أنه وعقب حصول الإنزان فى الجهاز يسخن الشريط أو السلك بشكل مفاجىء إلى درجة حرارية عالية بحيث يتم ابتزاز جميع الجزيئيات الغازية الممتزة عليه ، ويقاس عندئذ التغير الذى يحدث فى الضغط نتيجة التسخين المفاجىء فى حجم معين من الجهاز . ويمكن تقدير كمية الإمتزاز بالطريقة الديناميكية ، وذلك بالسماح للغاز بالانتشار من الخزان الذي يُحفظ فيه إلى الجهاز من خلال أنبوبة شعرية دقيقة . ويكون قطر الأنبوب الشعرى صغيراً قياساً بمعدل المسار الحسر (MEan Free Path) لجزيئيات الغاز بحيث تتناسب كمية الانتشار في وحدة الزمن مع فرق الضغط في نهايتي الأنبوب الشعري . ولما كان :

$$\frac{d(pv)}{dt} = f(P_1 - P_2) \tag{14}$$

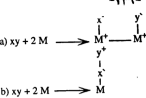
جسيب P1 الضغط عند مدخل الأنبوب الشيعرى و P2 عند خروج الغساز من الأنبوب. ويبيتحصل على كمية الإمتزاز الكلية من تكامل هذه المعادلة .

الإمتزاز وعلاقته بالاندماج،

يعتبر الإمتزاز الكيميائي المرحلة الأولية في التفاعل الكيميائي ، فالإمتزاز الكيميائي ، فالإمتزاز الكيميائي ، فالإمتزاز الكيميائي للأوكسجين على سطح فلز النيكل يعتبر المرحلة الأولى في تفاعل أكسدة فلز النيكل ، إذ أن عملية الأكسدة تتم عقب حدوث الإمتزاز الكيميائي على سطح الفلز . ويشتمل الإمتزاز الكيميائي عمومًا على انتقال الألكترونات بين سطح الفلز والغاز الذي يعاني الإمتزاز على السطح ، ولو أن هذا الانتقال يكون جزيئيًا في غالب الأحيان . أما اتجاه انتقال الإلكترونات من الفلز إلى جزيئيات أو ذرات الغاز . وينجم عن انتقال الإلكترنات تكوين دقائق ثنائية القطب (Dipoles) على سطح الفلز ، وتكون شحنة الدقيقة سالبة في جهتها البعيدة عن الفلز . لتوضيح ذلك يفرض إمتزاز عاز ثنائي الذرة مثل 2× كيميائيًا على سطح الفلز M كما في .

$$x_2 + 2M \longrightarrow \begin{vmatrix} x & x \\ 1 & 1 \\ M - M \end{vmatrix} \longrightarrow \begin{vmatrix} x & x \\ 1 & 1 \\ M^+ - M^+ \end{vmatrix}$$

والجزيئية ٢٠ تعانى امتزازاً كيميائياً على سطح الفلز M فى الخطوة (أ) ثم لا تلبث أن تتكون الدقائق ثنائية القطب كما فى (ب) نتيجة انتقال الإلكترونات من الفلز إلى الذرات الممتزة . ويلاحظ أن ٢ حاملة لشحنة سالبة نتيجة هذا الانتقال بينما تتركز الشحنة الموجبة على الذرة الفلزية القريبة منها . ويمكن القول هنا بأن الجزيئية ٢٠ عانت امتزازاً كيميائياً مصحوباً بالتفكك على سطح الفلز M مع تكوين دقائق ثنائية القطب على السطح . وقد تكون الجزيئية ثنائية الذرة غير متجانسة مثل xy وعندئذ يشتمل إمتزازها الكيميائي على حالتين :



والواضح أن الجزيئية xy التي تعانى إمتزازًا كيميائيًا كما في الحالة (a) تسفكك إلى نوعين من الدقائق ثنائية القطب . يشتمل النوع الأول على x والآخر على y . وقد يكون ارتساط أحد النوعين أقوى بالفلز من النوع الآخر عندما تكون حرارة امتزازه أكبر قياسًا بحرارة امتزاز النوع الثاني . وعندما يحدث مثل هذا الاختلاف في حرارة الإمتزاز وبالتالي في قوة الارتباط بسطح الفلز ، فإن الدقيقة التي تمتاز بارتباط أقوى تعمل على إزاحة الدقائق الممتزة من النوع الذي يمتاز بارتباط أضعف وتحل محلها. ويمكن توضيح ذلك بإمتزاز HCl على سطح الحديد ، حيث تعاني جزيئيات HCl إمتزازًا كيميائيًا مصحوبًا بالتفكك وتتكون دقائق +H و Cl على سطح الحديد . ولما كانت حرارة امتزاز الكلور أكبر مما للهيدروجين فإن للكلور ميل أقوى للارتباط بالسطح وتعمل ذرات الكلور على إزاحة ذرات الهيمدروجين الممشزة على السطح والإحلال بمحلها . فالعامل المهم في موضوع تفاعل الإزاحة هذا على السطح هو الاختلاف في حوارة الإمتزاز . وينشأ مجال كهربائي شدته F (فولت على السنتمتر) على صطح الفلز يسبب تكوين الدقائق ثنائية القطب ، وتتوقف شدة هذا المجال على جهد السطح v (بالفولت) وسمك طبقة الإمتزاز x (بالسنتيمتر) ، حيث أن : (15)

F = v/x

ويلاحظ في هذه العلاقة أنه عند تُبوت قيمة v تزداد قيمة F كلما قلت قيمة x ، أى أن الجبال الكهربائي يكون شديداً عندما يكون سمك طبقة الإمتزاز الكيسيائي قليلاً . وقد درس العالمان كابريرا وموط عام 1948دور مثل هذا المجال الكهربائي في أكسدة الفلزات . إذا أن مثل هذا المجال يعمل على تقليل طاقة التنشيط اللازمة للتفاعل. وأن التفاعل يسير بسرعة أكبر بوجود مثل هذا المجال .

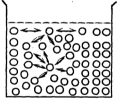
يقصد بالاندماج (Incorporation) التفاعل الذي يلى الإمتزاز الكيميائي لغرض تكوين أكثر من طبقة من ناتج الإمتزاز . إن اندماج الأوكسجين في الحديد يلي الإمتزاز الكيمينائي للأوكسجين على سطح الحديد وينتج عنه تكوين أوكسيد الحديد الذي يزيد سمكه على سمك طبقة الإمتزاز الكيميائي . ويحدث الاندماج الكيميائي بسبب انتقال الكاتيونات الفلزية ومن خلال طبقة الإمتزاز إلى السطح كى تتعرض إلى السبب انتقال الكاتيونات الفلزية ومن خلال طبقة الإمتزاز إلى السطح كى تتعرض إلى الفاز . وقد يحدث أيضاً وبنطاق أقل من خلال انتقال الفاز إلى داخل الفلز عبر طبقة الإمتزاز . الكاتيونات أسهل من الأنيونات . ويمكن توضيح هذه النقطة بالاستعانة بالإمتزاز الكيميائي للأوكسجين الكبير نحو الفلز الكيميائي وتكوين طبقة الأوكسجين الكبير نحو الفلز فإن تفاعل هذا الغاز لا يقتصر على الإمتزاز الكيميائي وتكوين طبقة الأوكسجين الممتزة على مطح الفلز ، بل أن التفاعل يستمر وبشدة لتكوين أوكسيد النيكل بسمك عدة طبقات . ولما كان نصف قطر أيون النيكل *Ni² هنو 0.7 انكستروم وصف قطر الأوكسجين 10.7 انكستروم لذا كان انتشار كاتيونات النيكل وصف قطر الأوكسيد الايكل الهيكل البلوري لأوكسيد النيكل أسهل من انتشار وانتقال أنيونات الأوكسيد.

وتتسرب أيونات النيكل من خلال طبقة الأوكسيد إلى سطح الأوكسيد المتعرض لفاز الأوكسيد النعرض لفاز الأوكسيد النعاط . فالعملية بانسبة للأوكسجين هي اندماج رغم أنها تتم من خلال انتشار كاتيونات النيكل ، وأن أيونات الأوكسجين المتكونة تستقر في المواقع الطبيعية لهيكل أوكسيد النيكل البلوري . وتتطلب عملية الإندماج ألكترونات تصل هي الأخرى إلى المنطقة التي يجرى فيها التفاعل . والواضح إذن أن الاندماج المشتمل على تكوين أوكسيد النيكل يتطلب نقل الكاتيونات والإلكترونات من داخل الفلز والأوكسيد إلى السطح الذي يتمثل بسطح الذي لتمرض للأوكسجين . وتفيد دراسة حركية الإمتراز والاندماج في معرفة أي الخطوتين تكون هي المقررة لسرعة التفاعل .

الفصل الخامس : الإمتراز في الحلول

الشد السطحي Surface Tension :

عندما يكون سائل كالماء في إناء بدرجة حرارة الغرفة كما في الشكل (١) فإن جزيئية السائل الواقعة ضمن هيكل السائل والبعيدة عن سطحه وعن جدران الأناء تكون عادة محاطة بجزيئيات السائل من جميع الجهات ، وهي تنجذب نحو الجزيئيات المحيطة بها بصورة متساوية . أما الجزيئية الواقعة على سطح السائل المتعرض للهواء فإنها تنجذب من قبل جزيئيات السائل المحيطة بها من الجانبين والأسفل أكثر مما تتجذب نحو جزيئيات بخار السائل الواقعة فوقها ، والمعلوم أن جزيئيات بخار السائل الواقعة فوقها ، والمعلوم أن جزيئيات بخار السائل الواقعة فوقها من جزيئيات السائل الحيطة بها من الجانبين والأسفل . وعلى هذا الأساس تكون محصلة جذب جزيئيات السائل الجزيئية السائل الواقعة على السطح أكبر من محصلة جذب جزيئيات البخار للجزئية : ونتيجة السائل الواقعة على السطح أكبر من محصلة جذب جزيئيات البخار للجزئية : ونتيجة ولي التقلص إلى أصغر مساحة ممكنة . وهذا يفسر كون قطرات السائل وفقاعات العائل كروية ، حيث تكون المساحة السطحية على أصغرها .



شكل (١) قوى التجاذب لجزيئية السطح قياسًا بجزيئيه داخل السائل وإذا أريد تمديد وتوسيع مساحة السطح فيانه لابد من بذل شغل لفسرض إخسراج جزيئيات السائل من داخل هيكل السائل إلى السطح وما يترتب على ذلك من مقاومة قرة الجسلب الداخلية . والشغل اللازم لزيادة مساحة السطح بمقدار وحدة المساحة يدعى بطاقة السطح (Surface Energy) أو الطاقة السطح (Surface Free Engergy)

حيث أن ميل سطح مسائل للتقلص إلى أصغر مسساحة نمكنة توضيح للطاقة الحرة للسطح ، إذ أن هذه العملية التلقائية التي تتم عند ضغط ثابت ودرجة حرارة معينة تكون عادة مصحوبة بنقص في الطاقة الحرة .

وأن سطح أى سائل يكون في حالة شد وتوتر بسبب ميل السطح نحو التقلص والانكماش إلى أصغر مساحة محكنة . فإذا حدث قطع على امتداد أي بُعد على السطح

فإنه يستلزم تسليط قوة من أجل مسك الأجزاء المنفصلة معا ، وتتناسب هذه القرة مع طول القطع . وتدعى هذه القوة بالنسبة لوحدة الطول بالشد السطحى ويعبر عن الشد السطحى (Surface Tension) بالرمز ٧ ويعرف بأنه القوة المؤثرة على امتداد سطح سائل بزاوية قائمة لأى بعد . وللشد السطحى نفس وحدات طاقة السطح ويجبر عنه بالجول على المتر المربع .

ونظراً للميل التلقائي لسطح سائل على التقلص فإنه يسلك كما لو كان غشاءاً مطاطباً قابلاً للتمدد والتقلص . وهذا التشبيه يجب أن يستعمل بحذر لوجود الفرق الواضح بين سطح سائل والغشاء المطاطي . فالشد في غشاء يزداد عادة بزيادة مساحته السطحية ، بينما يكون الشد السطحي مقداراً ثابتًا ، إضافة إلى هذا فإن تناقص المساحة السطحية لسائل ينجم كما ذكر سابقًا من انجذاب جزيئيات السطح نحو الداخل ، في حين يبقى عدد الجزيئيات عند تقلص غشاء مطاطى مقداراً ثابتًا ، وأن التقلص يتم على حساب المسافات التي تفصل بين الجزيئيات ، إذ تصغر هذه المسافات التي تفصل بين الجزيئيات ، إذ تصغر هذه المسافات مع عملية التقلص .

ويترتب على وجود الشد السطحى عند سطح سائل موضوع فى إناء أو أنبوب أن يكون الضغط المسلط على الجهة المقعرة (Concave Side) أكبر من الضغط عند الجهة الحسدية (Convex Side) للسطح ولا تتكون فقاعات إلا إذا تجاوز الضغط المؤثر فى الجمهة المقعرة حدًّا معينًا ، وأن قوة الشد السطحى عند سطح السائل هى التى تقرر التوازن عند السطح . بتصور فقاعة غاز كروية الشكل داخل السائل أوبافتراض أن الفقاعة قد قطعت بواسطة مستوى خيالى إلى نصفين كما فى الشكل (٢) . فإذا كان Δ ك مثل زيادة الضغط داخل الفقاعة الكروية فسيكون هناك ميل لانفصال النصفين عن بعضهما وابتعادهما عن بعض بقوة T التى تسارى ضرب زيادة الضغط Δ ك فى مساحة الدائرة π T بإعتبار T نصف قطر الكرة ، حيث :

$$F = (\Delta P) (\pi r^2)$$
 (1)

وتتوازن هذه القوة بواسطة الشد السطحى γ المؤثر على امتداد محيط الدائرة $2 \pi r$ والذى يعمل على جمع نصفى الكرة $P = (\gamma) (2 \pi r)$

وتتساوى القوتان عند السطح عند بلوغ الإتزان ، بحيث أن : شكل (٢) القوى داخل التساوى القوتان عند السطح عند بلوغ الإتزان ، بحيث أن :

$$\Delta P = 2 \gamma / r \tag{3}$$

وهذه العلاقة تعبر عن زيادة الضغط داخل الفقاعة الكروية والمؤثرة في الجهة المقعرة ، ويلاحظ أن فرق الضغط يتناسب عكسبًا مع نصف قطر الفقاعة ، حيث أن فرق الضغط يتناسب عكسبًا مع نصف قطر الفقاعة ، حيث أن فرق الضغط يكون كبيرًا جدًا داخل الفقاعات الصغيرة . وتعلل هذه الحقيقة ظاهرة التسخين الخارق (Super Heating) والضربات الشديدة (Eumping) التي تحدث داخل السائل المسخن إلى درجة الغليان . إذ تتكون فقاعات صغيرة جدًا تقرب من حجوم الجزيئيات ، ويكون الضعط اللازم لتكوين مثل هذه الفقاعات كبيرًا جدًا عمل يؤدي إلى حدوث الضربات والحركات العنيفة داخل السائل . كما وترتفع درجة حرارة السائل فوق درجة الغليان العادية كي يزداد الضغط البخاري للسائل إلى الخد يساعد على تكوين الفقاعات الصغيرة جدًا . وعندما تنمو الفقاعات في الخجم يحدث تمدد فجائي للبخار تنجم عنه الضربات والصدمات . وإذا وجدت سطرح خشنة داخل السائل فإنها تساعد على نمو الفقاعات قبل اجتياز السائل لدرجة غليانه خشنة داخل السائل الذات فرق الضغط داخل الفقاعات ونقل بالتالي الضربات العنيفة داخل السائل .

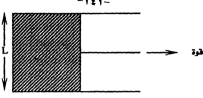
يمكن استخلاص تعريف للشد السطحى بالاستعانة بالشكل (3) الذى يمسئل اطاراً من سلك معدنى مرتب بشكل مكبس، ويستخدم المكبس لغرض تمديد غشاء من الصابون. أن القوة اللازمة لتمديد الغشاء أو طبقة السائل المحصورة داخل الاطار تتناصب مع طول المكبس 1. وبالنظر لوجود سطحين للغشاء فإن الطول الكلى يكرن 21، وتكون القوة اللازمة للتمديد:

$$f = \gamma (2 1) \tag{4}$$

ويسمى ثابت التناسب γ بالشد السطحى (Surface Tension) . وينظر إلى γ بأنه القوة المؤثرة على سطح له وحدة الطول . والشغل اللازم لتحريك المكبس لغرض تمديد الغشاء مسافة dx مل dx ، أى dx 2 dx ويكون التغير في مساحة الغشاء dx 2 dx

$$\gamma=rac{21\gamma\,dx}{21\,dx}=rac{$$
الشغل الشفال التغير في مساحة الشغل التغير في التغير في الشغل التغير في التغير في الشغل

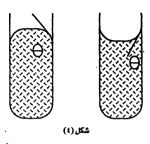
ويمكن من هذه العلاقة تعريف الشد السطحي بدلالة الطاقة لوحدة مساحة السطح .



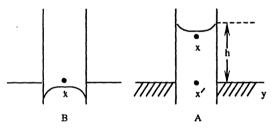
شكل (٢) سلك مكيس وهو بدعم غشاء صابون

: Capillarity الشعرية

تميل جزيئيات سائل موضوع في أنبوبة شعرية إلى الإنجذاب نحو جدران الأنبوب، سيما بالنسبة للجزيئيات القريبة من الجدران كما هو الحال بالنمبة للماء الموضوع في أنبوبة شعرية . أن جزيئيات السائل الواقعة على سطح الأنبوب والقريبة من الجدران تنجذب نحو الجدران أكثر من انجذابها نحو جزيئيات السائل المحيطة بها من الجانب والأسفل. ولما كان سطح السائل يميل إلى التقلص بفعل الشد السطحي فإنه يترتب على هذا اقتيصار هذا التقلص على جزيئيات السطح البعيدة عن جدران الأنبوية الشعرية . ونتيجة لإنجذاب جزيئيات سطح السائل نحو الداخل ولإنجذاب جزيئيات السطح القريبة من الجدران نحو جدران الأنبوبة فإن سطح السائل يأخذ شكل انحناء ويتقعر سطح السائل نحو الخارج ، حيث يلامس السطح بخار السائل . وعندما ينعدم ميل جزيئيات السائل كما في حالة الزئبق نحو جدران الأنبوبة الشعرية فإن سطح السائل ينجذب نحو الأعلى حيث يلامس السائل بخاره . وعلى هذا فإن نوع انحناء سطح السائل يتوقف على طبيعة السائل وعلى مدى ميل جزيشيات السطح نحو جدران الأنبوبة الذي يحتوي على السائل. وعند وجود ميل لجزيئيات السائل نحو جدران الإناء فيقال للسائل عندئذ بأنه يبلل (Wet) الجدار ، ويكون تقعر السطح نحو البخار والهواء الملامس للسطح . ويشير انهدام ميل جزيئيات السائل نحو جدران الإناء إلى عدم قدرة السائل لتبليل وترطيب الجدران ويكون سطح السائل عندئذ محدبًا كما في الشكل (٤) ، ونجد الزاوية الخصورة بين السائل وسطح الصلب في هذه الحالة أكبر من °90 في حين أن الزاوية في الحالة السابقة حيث يبلل السائل جدران الإناء أقل من 90°.



إذا وضع سائل فى أنبوب شعرى فإن السطح يكون منحنيًا ، ويكون نصف قطر الإنحناء مبغيرًا . وعلى هذا ينشأ فرق فى الضغط (P) على جانبى الانحناء . وعند تصور أن الأنبوبة الشعرية مفمور فى سائل من النوع الذى يبلل جدران الأنبوبة كالماء . يكون سطح الماء فى الأنبوبة الشعرية مقعرًا نحو الأعلى حيث يلامس السطح بخار الماء كما فى الشكل (٥) .



شكل (٥) الخاصية الشعرية

يكون الضغط عند نقطة x الواقعة تحت السطح مباشرة (الشكل A) أقل تما في فضاء بخار الماء الواقع فوق التقعر مباشرة وذلك بمقدار a / 7 حسيث a نصف قطر الإنحناء و Y الشد السطحى للسائل . أما عند نقطة Y حيث يكون السطح أفقيًا ويكون نصف قطر الإنحناء كبيراً فسيكون هناك فرق صغير في الضغط عند جانبي السائل الموضوع في الإناء . ولما كان الضغط في فضاء البخار فوق x يجب أن يكون مشابهًا للضغط فوق Y ينتج إذن أن الضغط تحت سطح السائل عند Y لابد أن يكون

آكبر من الضغط عند x بمقدار x وتنبجة لكون الضغط عند x أكبر من الضغط عند x فإن السائل يندفع نحو الأعلى في الأنبوبة الشعرية . ويحدث اتزان عندما يصبح مطح السائل في الأنبوب الشعري على ارتفاع x فوق مطح السائل في الإناء . x ويكون الضغط عند x مشابهًا للضغط عند x بسبب عمود السائل فوق x والضغط الهيدروستاتيكي لعمود السائل x هو x والضغط الهيدروستاتيكي لعمود السائل x هو x والسائل x و والبالغ و x المنافقة . وهذا الضغط الهيدروستاتيكي يكافىء فرق الضغط بين x و x والبالغ x (5)

 $\gamma = \frac{1}{2} \text{ hgda}$ (6)

ويرتبط نصف قطر (a) إنحناء سطح السائل بنصَف قطر (r) الأنبوب الشعرى $a/r = \cos \theta$. (7)

حيث θ زاوية النماس (Contact Angle) المشار إليها في الشكل (\pm) فإذا كان مطح السائل في أنبوبة شعرية زجاجية على شكل نصف كرة ، تصبح زاوية النماس بين السائل والزجاج صفراً تقريبًا ، ولذا فإن \pm 0 cos \pm 0 , وبذا تكون المادلة (\pm 0) \pm 1 pgdr (8)

وتنطبق هذه المعادلة على ارتفاع الماء وبعض السوائل الأخرى في الأنابيب الشعرية.

والسوائل التى لا تبلل جدران الأنبوبة الشعرية الزجاجية فإن سطحها يكون محدبًا نحو الأعلى ، ويكون الضغط في السائل تحت التحدب مباشرة أكبر مما فوف التحدب . ويميل مستوى مثل هذه البوائل إلى النزول إلى أقل من مستوى السائل التحدب . ويميل مستوى مثل هذه البوائل إلى النزول إلى أقل من مستوى السائل غيط به (الحالة B) في الشكل (5) . والمعادلة (8) تبقى قابلة للتطبيق على سلوك مثل هذه السوائل في الأنابيب الشعرية . ويمبر h عنذئذ عن مقدار انخفاض مستوى السائل في الأنبوبة الشعرية عن مستوى السائل أي الأنبيب الشعرية ، وهذه هي السائل في الأنبيب الشعرية ، وهذه هي الخاصية الشعرية المهائل ومهما في صعود ونزول السوائل في الأنبوبة الشعرية المناس الخاصية الشعرية الشعرية المناس الشائل إلى عمق معين . فإذا عرف نصف قطر الأنبوبة الشعرية (r) وعرفت كثافة في السائل إلى عمق معين . فإذا عرف نصف قطر الأنبوبة الشعرية (r) وعرفت كثافة السائل (b) فإن بالإمكان عندئذ إيجاد الشد السطحي للسائل باستخدام العلاقة (5) .

ولغوض تفادى تقدير r واستعماله فى المعادلة (8) فإنه تجرى مقارنة ارتفاع سائل فى أنبوبة شعرية بارتفاع سائل آخر قياسى كالماء أو البنزين الذى يكون شده السطحى معلومًا . فإذا كان ارتفاع السائل المراد إيجاد شده السطحى γ هــو h وكثافته بدرجة حـ ا.ة معـنة هـ Δ فان ·

$$\frac{\gamma}{\gamma_0} = \frac{hd}{h_0 d_0}$$
 (9)

حسيت d_o كشافة السائل القياسى عند نفس درجة الحرارة والذى يبلغ شده السطحى Yo وارتفاعه فى نفس الأنبوب الشعرى هو h_o .

وتستخدم كتلة (m) قطرة من سائل متساقط من نهاية أنبوبة عمودية على هيئة قطارة فى تقدير الشد السطحى للسائل . إذ أن الكتلة m تتناسب مع الشد السطحى γ للسائل . وتدعى هذه بطريقة وزن القطرة (Drop Weight Method) . وتقارن كتلة قطرة لسائل (m) المراد إيجاد شده السطحى γ بكتلة قطرة من سائل قياس (m₂) الذى يعرف شده السطحى γ عند نفس الظروف ، حيث :

$$\frac{\gamma_1}{\gamma_2} = \frac{m_1}{m_2} \tag{10}$$

فإذا كان أحد السائلين قياسيًا كالماء أو البنزين فإنه بالإمكان الاستعانة بشده السطحى وبكتلة قطرة منه في إيجاد الشد السطحى لسائل آخر ، وذلك من معرفة كتلة قطرة من هذا السائل .

تأثير درجة الحرارة على الشد السطحي :

يقل الشد السطحى لسائل عمومًا مع تزايد درجة حرارته . وبين العالم أو تقوس العلاقة بين طاقة السطح المولارية (Molar Surface Energy) ودرجة الحرارة وهى مبنية على فكرة الحالات المتناظرة . فإذا كنان ٧ يمنل الحجم النوعى لسائل (أى مقلوب كثافته) و M وزنه الجزينى فإن Mv يمثل الحجم المولارى (Molar Volume) . فإذا اعتبر السائل كرويًا فإن مساحة الكرة تتناصب مع المقدار Mv ، وحاصل ضرب المساحة المولارية هذه بالشد السطحيم γ للسائل يعبر عن طاقة السطح المولاري (Mv) ، واستنادًا إلى Botvos فإن هذه الكمية تتغير خطيًا مع درجة الحوارة ع في المعادلة :

$$\gamma (Mv)^{2/3} = a - kt \tag{11}$$

حيث a و k ثابتين و t درجة الحرارة المئوية . وتقدر قيمة a بناءًا على أنه عند درجة الحرارة الحرجة ع عندما يختفى السطح الفاصل بين سائل وبخاره المشبع يصبح الشد السطحى مساويًا الصفر ، وتصبح العلاقة الأخيرة فى هذه الدرجة الحرارية كما فى :

$$o = a - kt_c$$

 $a = kt_c$ (12) ! ! ! !

وبذلك تتحول المعادلة (11) إلى الشكل التالي :

$$\gamma (Mv)^{2/3} = k (t_c - t)$$
 (13)

تركيب وطبيعة أغشية اسطح:

إذا فيرضينا أن مسقدارًا قليسلاً من حسامض السستسيسريك (Stearic Acid) CH3 (CH9) مراوCH3 قد أضيف إلى كمية من الماء الموضوع في إناء . تنتشر جزيتيهاف الحامض على سطح الماء ، وإذا كان مقدار الحامض المضاف كافيًا لتغطية سطح الماء بصورة كاملة ، فإن سطح الماء يصبح مغطى بغشاء رقيق من حامض السنيريك . وترتبط مجموعة الحامض بجزيئيات الماء الواقعة على السطح بسبب التجاذب الكهربائي بين المجموعة وجزيئية الماء . أما السلسلة الهيدروكربونية في جزيئية حامض الستيريك فإنها تتجه نحو الخارج وتبقى معلقة في الهواء المحيط بسطح للاع. وهكذا تنتظم جزيئيات حامض الستيريك فوق سطح الماء ، بحيث تكون النهايات الهيدروكربونية متجهة نحو الخارج بعيدة عن سطح الماء بينما ترتبط المجاميع الحامضية بجزيئيات الماء الواقعة أو القريبة من السطح . وتسمى مثل هذه الطبقة من جزيئيات حامض الستيريك المرتبة على سطح الماء بغشاء السطح أو رق السطح (Surface Film) وتمتاز الأحماض العضوية التي تشتمل على سلاسل هيدروكربونية طويلة بقابلية تكوين أغشية السطح غير القابلة للدوبان في الماء . والواقع أن السلسلة الهيدروكربونية للحامض تعيق ذوبان الحامض في الماء . أما الأحساض العضوية التي تشتمل على سلاسل هيدروكربونية قصيرة فإنها عادة تذبرب في الماء ، ولذا فإنها لا تمتلك القدرة على تكوين أغشية السطح غير القابلة للذوبان في الماء . وعمومًا فإن المواد التي يقع عليها الاختيار لتكوين أغشية السطح لابدأن تكون تلك التي تمتلك فعالية السطح (Surface Activity) . ويمكن الإفادة من ظاهرة تكوين أغشية السطح في التعرف على الأبعاد الجزيئية للمواد المختلفة التي تمتاز بفعالية السطح.

وهكذا فإن حركة جزيئيات حامض الستيريك على سطح الماء تشتمل على حركة غشاء السطح ، وزيادة رص جزيئيات الحامض في هذا الغشاء . وتحسب مساحة الجزيئية الواحدة من حامض الستيريك من حاصل قسمة مساحة غشاء السطح على عدد جزيئيات حامض الستيريك الموجودة في الغشاء . وتقدر مساحة غشاء السطح بلاستعانة بالتدويجات الموجودة على حافات الحوض ، أى الأبعاد المحصورة بين الحاجز القابل للحركة . أما عدد جزيئيات حامض الستيريك فيتم تقديره إما من وزن أو من حجم الحامض وكتافته في درجة حرارة القياصات .

ويفتوض أن يشتعل غشاء السطح على جزيئيات سماسس الستيويك . غإذا افتوض أن الحجم الذى يشغله عدد افوكادو من جزيئيات سامض السستيويك مكافئًا لحبيم مول من سائل سامض الستيويك ، فإن :

3
حجم N من جزيئيات حامض الستيريك $\frac{284}{d} = \frac{M}{d}$ من جزيئيات حامض الستيريك

باعتبار M الوزن الجزيمى الغرامى (284) لحامض الستيريك و d كثافة الحامض 0.85 - 0.85 من - 0.85 فى درجة الحرارة الاعتبادية . وهكذا فإن حجم جزيئية واحدة من حامض الستيريك : $\frac{M}{d} \cdot \frac{1}{N}$

وعلى فرض أن مجموعة الحامض (COOH -) تكون غير ظاهرة وتنغمر فى الماء ، فإن مساحة المقطع العرضى لجزيئية حامض الستيريك تكون : $\frac{550}{21} = 26$ A²

والقيمة الحسابية هذه المبنية على الوزن الجزيئي الغرامي والكثافة والأبعاد الذرية تتفق إلى حد كبير مع القيمة 20.5 المستخرجة عملياً بطريقة ميزان السطح .

صغط الغشاء والقوانين الغازية ،

قد ينخفض الشد السطحى لسائل نشيجة ذوبان مادة معينة فيه ، والمادة المذابة تشركز عندلذ على السطح أو السطح البينى أكثر ثما فى الحلول . ويعنى هذا امتزاز المادة على سطح (أو صطح البينى) السائل . وقد يكون مقدار الإمتزاز كافيا لتكوين غشاء على سطح السائل بسمك جزيئية على امتداد مساحة السطح . إن مثل هذه الطبقة الآحادية الجزيئية على سطح السائل (أو عند السطح بين سائلين) تسلط حفظًا بم يدعى بظنفط الفشاء (Film Preagure) تقدر كميته بالعلاقة :

$$\pi = \gamma_0 - \gamma \tag{14}$$

حيث 70 الشد السطحى للسائل الدقى و 7 الشد السطحى للمحلول ، أى للسائل بعد إذابة مَادَة معينة فيه . ويكون هذا الضغط ذا بعدين (Two-Dimensional) أى أن تأثره يقتصر على بعدين ، وهما بعدى السطح ، بعكس الضغط الاعتيادى الذى تسلطه جزيئيات غاز الذى يعتد تأثيره إلى ثلاثة أبعاد فى الفضاء . وتكون وحدة صغط الغشاء ، بدلالة النيوتن على المتر ، بينما تكون وحدة الضغط لغاز هى النيوتن على المتر المربع رسب النظام القديم) .

وإذا اعتبر هو حاصل قسمة عدد مولات المادة المذابة في وحدة السطح ، وعندما تكون كمية المذاب مولاً واحداً فإن 1/4 = حيث A مساحة السطح أى أن : .

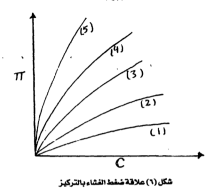
$$\pi A = RT$$
 Γ (15)

وهذه المعادلة شبيهة بقانون الغازات PV = RT بالنسبة لمول واحد من غاز مثالي.

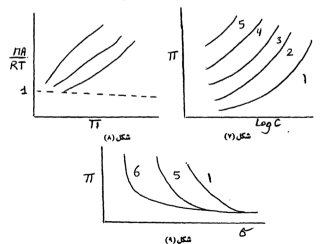
يستنتج من المعادلة (15) أن غشاء السطح المتكون على مبطح سائل فى المحاليل المخففة يخضع لمعادلة الحالة (State Equation) المعبرة عن غاز مثالى على بعدين (Two-Dimensional Ideal Gas) ويبين الشكل (6) تزايد ضغط الغشاء بالنسبة لسلسلة من محاليل الكحولات المائية مع تزايد تركيز C للكحولات .

والشكل (7) يبين علاقة ضغط الغشاء بلوغارتم التركيز لنفس الكحولات . أما الشكل (8) فإنه يبين تغير ضغط الغشاء π مع المقدار π . π . π . π . π . (15) بالنسبة لجزيئية واحدة كما يلى : (16)

حيث σ تشير هنا إلى المساحة التى تشغلها الجزيئية الواحدة فى غشاء السطح أما A فكانت تشير إلى المساحة التى تنتج من مول واحد من الجزيئيات فى غشاء السطح. ويبين الشكل (9) علاقة الضغط π ب σ .



بالنسبة لكعولات ذائبة بالله: (1)كعول بيوثيلي (2) كعول أميلي (3) كعول هكسيلي (4) كعول هبتيلي (5) كعول اوكتيلي



ويمكن كتابة المعادلة (15) بالنسبة لـn من المولات كما في :

 $\pi A = nRT \qquad (17)$

ولما كان m=W/M ، ميت W وزن المادة المذابة و M وزنها الجزيعي فإن يفاد من هذه المادلة ، و كذلك المعادلة (16) في تقدير الوزن الجزيعي للبروتينات . حيث تنشر كمية صغيرة ومعلومة من البروتين على سطح صائل ، بعيث يكون البروتين غشاء غير قابل للفويان على سطح السائل . فإذا كان وزن البروتين على سطح السائل . فإذا كان وزن البروتين قليلاً ، بعيث يصح اعتبار المحلول مخففًا ، وبذلك تتحقق ظروف الغاز المثالي على بعدين ، ويصح عندها تطبيق المعادلة (17) واعتبار A مساحة غشاء السطح و W وزن البروتين ، ويضح عندها الطبشاء π باستخدام ميزان السطح . وقد ساعدت هذه الطريقة على إيجاد الوزن الجزيئي للالبومين المستخرج المؤتي لولال البيض والبالغ 40.000 ، وهذا الرقم يتفق مع الوزن الجزيئي للالبومين المستخرج الطرق الأخرى .

يلاحظ في الشكل (8) أن قيمة π A/RT تقترب من الواحد الصحيح في التخوط المنخفضة القريبة من الصغر ، بينما تزداد قيم القدار π A/RT مع تزايد الضغط π مما يدل على الحيد عن السلوك المسالى . أن سلوك غشاء السطح كغاز مشالي ذي بعدين يكون فقط في القيم المنخفضة للمضغط π حتى تقترب القيمة من الصغر ، ويعيد السلوك الغازى لفشاء السطح عن المشالية بتزايد ضغط السطح π . والأشكال البينية في الشكل (9) نتيجة رسم علاقة π مع π شبيهة بسلوك الغازات في الضغوط العالمية والمدرجة الحراجة . وهذا الشبه يتيح صياغة العلاقة التالية بالنسبة للسلوك غير المثالى :

$$\pi (A - A^{\circ}) = qRT \dots (18)$$

باعتبار ° A له مفهوم المساحة المستثناة للمول الواحد وأن q مقياس لقوى التجاذب . ويمكن كتابة هذه المعادلة كما في :

$$\pi A/RT = (A^{\circ}/RT) \pi + q \dots (19)$$

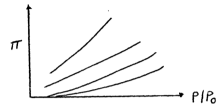
وهناك صيغ أخرى لمعادلة الغاز غير المثالي على بعدين :

$$\pi (A - A^{\circ}) = RT \dots (20)$$

والمعادلة التالية الشبيهة بمعادلة فاندرفال:

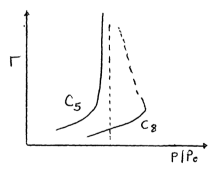
$$(\pi + a/A^2) (A - A^*) = RT \dots (21)$$

وقد يحدث الامتزاز على سطح سائل من الحالة البخارية بدلاً من الحلول . ويبين الشكل (10) تزايد قيم π ، أو انخفاض الشد السطحي عند تعويض الماء إلى أبخرة الهيدروكربونات ، باعتبار °P ضغط البخار المشبع للهيدروكربون السائل و P ضغط البخار المناظر للشد السطحي γ .



شكل (١٠) ازدياد ضغط السطح وانخفاض الشد السطحي للماء هي °15 منوية بسبب إمتزاز هيد روكريونات مختلفة على سطحه

ويمكن كذلك رسم المعلومات بدلالة علاقة ح مقابل °P/P كما في الشكل (11).



شكل (١١) أيزوثيرم الإمتزاز للبئتان والاكتاث في 15 منوية

الفصل السادس : دراسة الإمتزاز

آيزوشيرمات الإمتزاز،

عندما يعانى غاز ما امتزازاً على سطح فى حرارة معينة ، فإنه يحدث فى الغالب إتزان بين كمية الغاز التى عانت الإمتزاز على السطح والكمية التى بقيت فى الحالة الغازبة ، يتضح من هذا أن كمية الإمتزاز فى درجة حرارة ثابتة تصبح فى حالة إتزان مع ضغط الإتزان للغاز الذى لم يعان الإمتزاز . وعند تزايد الإمتزاز يتحقق توازن جديد فى نفس درجة الحرارة بين الكمية الجديدة للإمتزاز والضغط الجديد للغاز المتبقى بمالة حرة . فهناك إذن صغوط إتزان مختلفة مناظرة لكميات الإمتزاز المتعاقبة على ذلك السطح فى درجة حرارة معينة . يستدل من هذا أن كمية الإمتزاز تعتمد على ضغط الإتزان عند ثبوت درجة الحرارة ، وأن مثل هذه العلاقة تسمى بالآيزوثيرم والمشكلة تكمن فى صعوبة قياس ضغط الإتزان فى حالات كثيرة كتلك التى تتعلق بالإمتزاز الكيميائي الذى قد يصاحب الإمتزاز الكيميائي سيما فى درجات الحرارة العالية . ويفيد التفكك الذى قد يصاحب الإمتزاز الكيميائي سيما فى درجات الحرارة العالية . ويفيد التيزوثيرم فى استخلاص معلومات مفيدة عن طبيعة الإمتزاز . ويفيد اعتماد الآيزوثيرم على درجة الحرارة فى الحصول على الكميات الشيرموديناميكية الخاصة بعملية الإمتزاز .

الإمتزاز الكيميائي يحدث عادة على السطح وأنه يجرى في درجة حرارية معينة خين اكتمال تغطية السطح بالمادة المعتزة على فرض أن التفاعل على السطح لا يشتمل على عملية اندماج (Incorporation) أما في حالة الإمتزاز الطبيعي فقد يستسر الإمتزاز رخين مخوين طبقة إمتزار بسمت عدة جزيئيات. وهناك نقطة أخرى تخص حركية الدفائق المعتزة ، فقد تكون الدقيقة المعتزة حرة في الحركة على السطح أو تكون مقيدة بموقع الإمتزاز ، بحيث تنحصر حركتها في حدود الموقع نفسه ، والغاز الذي يعاني امتزازاً من النوع الأول ، أي عندما تكون جزيئياته المعتزة حرة الحركة على السطح ، فإنه يسلك على السطح سلوك غاز له القدرة على الحركة ضمن بعدين . السطح ، فإنه يسلك على السطح سلوك غاز له القدرة على الحركة ضمن بعدين . وتقرر حالة الدقائق المعتزة على سطح نوع الآيزوثيرم الذي يمكن الحصول عليه عند الإمتزاز .

والإمتزاز الخدد بطبقة جزيئية واحدة على السطح له أهمية حاصة ، حيث يستبعد حدوث تفاعلات بين الدقائق المعتزة في التغطية المتخفضة للسطح . أى أنه عندما يكون جزء صغير من السطح فقط مغطى بالمادة فإن الدقائق تكون عادة ممتزة على مواقع متبعثرة ومتباعدة عن بعضها المعض بحيث يستبعد أن تتأثر الدقائق ببعضها البعض . والغاز الذي يعاني مثل هذا الإمتزاز يسلك سلوك غاز له القدرة الحركية على بعدين ، بحيث يصح كتابة : (1)

مسب ه ضغط السطح وهو ضغط الغاز على بعدين ، A المساحة التي يشغلها الغاز المستر ، n عدد مولات الغاز المعتز ، R ثابت الغاز و T درجة الحرارة المطلقة .
 ويمكن من هذه العلاقة التوصل إلى ايزوثيرم مناظر إلى قانون هنرى الخاص بذوبان الغازات في السوائل ، ويدعى عندئذ بآيزوثيرم هنرى للإمتزاز والذي يعبر عنه به :
 n = 1. ثابت = n

حيث تتناسب كمية الإمتزاز n مع ضغط الإتزان p .

وقد استطاع لنكماير اشتقاق آيزر فيرم هنرى للإمتزاز من دراسة حركيات الإمتزاز والإبتزاز . وينطبق الآيزوفيرم المشتق على الإمتزاز الموقعى الحدد بطبقة جزيئية واحدة ، حيث تعانى الجزيئية إمتزازًا على موقع واحد وتتحدد حركته فى حدود الموقع ، بحيث تكون مرعة الامتزاز (ح) :

$$r_a = \sigma \frac{P}{(2 \pi m kT)^2} (1 - \theta) \exp(-E_a/RT)$$
 (3)

حيث σ معامل التكثيف ، E_a طاقة تنشيط الإنتزاز . وبالنظر لعدم اعتمادية كل مسن σ و E_a على مدى التغطية (θ) . فإنه يصح الافتراض بعدم تأثر الدقيقة الممتزة بالجزيئيات الممتزة الأخرى . وتكون سرعة الإبتزاز (Γ) :

$$r_{d} = \delta \theta \exp \left(- E_{d}/RT \right)$$
 (4)
$$r_{a} = r_{d}$$
 (5) : وعند حدوث الإنزان تصبح
$$\sigma \left(1 - \theta \right) - \frac{P}{\left(2 \pi m \ KT \right)^{\frac{1}{2}}} \exp \left(- E_{a}/RT \right) = : \delta \theta \exp \left(- E_{d}/RT \right)$$
 (6)

$$b = \frac{\sigma}{\delta (2 \pi \text{ m kT})^2} \exp \left[-(E_a - E_d)/RT \right]$$
 (7)

$$\Theta=rac{\mathrm{bp}}{\mathrm{l}+\mathrm{bp}}$$
 فإنه يمكن التوصل إلى العلاقة : (8) فإنه يمكن التوصل إلى العلاقة

ويمكن تعريف θ بدلالة عدد المولات (n) الممتزة عند التغطية θ . والعدد الكلى للمولات (n) اللازمة لتكوين طبقة جزيئية واحدة على السطح كما في :

$$\theta = \frac{n}{n_m} \tag{9}$$

$$n = \frac{n_m P}{(1/b) + P}$$
 (10) : if

وعند الضغوط الواطئة حيث p >> p تتحول المعادلة (10) إلى الشكل التالي :

$$n = n_m bp = (ثابت) P$$
 (11)

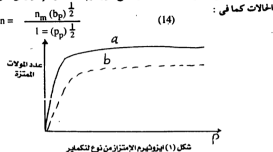
وبذلك يتحول ايزوثيرم لنكماير إلى ايزوثيرم هنرى . أما فى الضغوط العالية حيث يكون : n = n_m (12) مان : (12)

ويمكن الحصول على معلومات أوفى عن الثابت b من الاشتقاق الاحصائي حيث

$$b = \frac{h^3}{(2 \text{ p m})^{3/2} (kT)^{5/2}} \cdot \frac{f_s}{f_g} \exp(q/RT)$$
 (13)

حيث f_g و f_g هما دالتا التجزئة للجزينية فى الحالة المعتزة وفى الحالة الحرة على التوالى . ويعبر فرق الطاقة بين الحالتين عن حرارة الإمتزاز g . ويمكن تحديد ملامح ايزوثيرم لنكماير للإمتزاز من العلاقات (10) إلى (12) كما فى الشكل (1) . وتتقرر مرعة تصاعد ايزوثيرم لنكماير وفق المعادلتين (11) و (13) فى ضسفوط الإتزان المنخفض بدلالة حرارة الإمتزاز ودرجة الحرارة . ويعبر الشكل (1 - g) عن إستسزاز كيميائى قوى (عندما تكون g كبيرة) بينما الشكل (1 - g) عن إمتزاز ضعيف . ويحدث التغير عن g إلى g فى الشكل (1) بالنسبة لأى نظام إمتزاز وذلك بارتفاع درجة الحرارة .

وقد يكون الإمتزاز الكيميائي مصحوبًا بالتفكك كما هو الحال عند إمتزاز الهيدروجين على الفلزات الانتقالية ، ويصبح ايزوثيرم لنكماير للإمتزاز في مثل هذه



وينتج هذا بسبب اشترك موقعين لإمتزاز أو إبتزاز الجزيئية الغازية الواحدة ، حيث يصبح المقدادان (θ - 1) و ? سساويين إلى 2(θ - 1) و θ² على السوالى فى المعادلتين (3) و (4) . ولغرض معرفة فيما إدا كانت الجزيئية الممتزة تخضع لايزوثيرم لنكماير المعرعنه بالمعادلة (10) أو كما فى (14) فإنه يمكن كتابة المعادلتين بأسلوب آخر كما فى :

$$\frac{P}{n} = \frac{1}{n_m b} + \frac{P}{n_m} \tag{15}$$

بالنسبة للجزيئية التي تعانى تفككًا عند الإمتزاز ، وكما في :

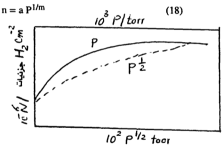
$$\frac{P_2^{\frac{1}{2}}}{n} = \frac{1}{n_m b_2^{\frac{1}{2}}} + \frac{P_2^{\frac{1}{2}}}{n_m}$$
 (16)

وتكون العلاقة بين قيم p/n و p في الحالة الأولى (المعادلة 15) خطية بينما $\frac{1}{1}$ تتحقق مثل هذه العلاقة الحطية من رسم قيم P^2 مقابل P^2 وفق المعادلة (15) .

وقد يتم إمتزاز الجزيئيات على سطح معين بحالتين مختلفتين ، بالحالة الجزيئية والمتفككة في آن واحد ، فإنه يمكن استخلاص معادلة عامة لوصف الأيزوثيرم وفق المعادلة النالية :

$$n = \Sigma_i - \frac{n_{m_i} b_i P_i}{1 + b_i P} + \Sigma_j - \frac{n_{m_j} (b_j P)^{\frac{1}{2}}}{1 + (b_j P)^{\frac{1}{2}}}$$
(17)

حيث n_{m_i} n_{m_i} n_{m_i} n_{m_i} n_{m_i} أن مجموع الكميتين يؤلف طبقة جزيئية واحدة على السطح n_{m_i} و n_{m_i} أن مجموع الكميتين يؤلف طبقة جزيئية واحدة على السطح n_{m_i} و n_{m_i} عالى الإمتزاز بحرارتي إمتزاز مختلفتين . فالههيدروجين الممتز على النيكل يعانى نوعين من الإمتزاز الجزيئي والمتفكك . فإذا رسمت مولات الغاز الممتز n_{m_i} n_{m_i} n_{m_i} النيكل في °773 مطلقة مقابل الجذر التربيعي للصغط المتوازن n_{m_i} $n_{$



الشكل (٢) آيزوثيرم الإمتزاز لنظام Ho/Ni هي درجة ٢٧٢ مطلقة

والتى تم التوصل إليها من قبل فرندلج ، ولذا يدعى الأيزوثيرم بأيزوثيرم فرندلج للإمتزاز . وقد تكون العلاقة بين حرارة الإمتزاز q ومدى التغطية θ خطية كسا فى $q = q_0 (1 - \alpha \theta)$

فإذا عوض عن المقدار q في المعادلة (7) بما يساويه من المعادلة (19). وجعل $q = -(E_a - E_d)$

$$b_{0}=\frac{\sigma}{\delta\left(2\,\pi\,m\,kT\right)^{2}} \tag{20}$$

$$\frac{1}{\delta\left(2\,\pi\,m\,kT\right)^{2}}$$

$$\frac{\theta}{1-\theta} = b_0 P \exp \left[q_0 (1-\alpha \theta)/RT \right]$$
 (21)

ويأخذ لوغاريتم الطرفين وإعادة تنظيم المعادلة يستحصل على :

$$\ln P = -\ln \left[b_0 \exp \left(q_0 / RT \right) \right] + \frac{q_0 \alpha \theta}{RT} + \ln \frac{\theta}{1 - \theta}$$
 (22)

وتكون قيمة المقدار الوسطى في الجهة اليمني من المعادلة (22) كبيرة بينما تكون قيمة المقدار الأخير قريبة من الصفر . وإذا عوض عن الجزء المحصور بين القوسين في المعادلة (22) بـ A₀ فإن بالإمكان تحويل المعادلة إلى ايزوثيرم تيمكن للإمتزاز كما في : RT

$$n = n_{\rm m} \frac{RT}{q_{\rm o} \alpha} \ln (A_{\rm o} P)$$
 (23)

والمعادلة الأخيرة تعبر عن العلاقة اللوغاريتمية بين التفطية θ وضغط الإتزان P .

ويحدث غالبًا فى الإمتزاز الطبيعى أن يستمر الإمتزاز مع التغطية لحين تكوين طبقة متعددة الجزيئيات على صطح الإمتزاز . وعندما يرسم n مقابل P فإن الإمتزاز يبدو كما لوكان قد وصل حد النبوت أول الأمر ثم لا يلبث أن يزداد ثانية . ويبين الشكل (3) مثل حذا السلوك بالنسبة لإمتزاز النتروجين على السليكا .

وقد استطاع العلماء برونر (Bronrauer) وايميت (Emmett) وتيار (Teller) إيجاد ايزوثيرم لإمتزاز متعدد الجزيئيات وسمى بايزوئيرم بى . أى . تى . والذى يفاد منه (PET Isotherm) في إيجاد المساحة السطحية للمواد الصلبة المسامية . ويبنى الايزوثيرم على عدد من الافتراضات :



الشكل (٢) إمتزاز النتروجين على السليكا بدرجة 77 مطلقة

(١) أنه محاولة لتعميم العلاقة الخاصة بالإمتزاز الموقعي المحدد في طبقة جزيئية واحدة.

(٢) يكون السطح الذي يتم عليه الإمتزاز متجانسًا ولا تحدث تداخلات وتفاعلات بين الدقائق الممتزة على السطح .

(٣) يتكون عمود من جزيئيات الغاز أو المادة الممتزة على الموقع الخالى الواحد ، ولا تتداخل أو تتفاعل الزعمدة الختلفة مع بعضها البعض . وتكون حرارة الإمتزاز في الطبقة الثانية أو العليا في حدود حرارة التكثيف (q_L) .

ويمكن اشتقاق معادلة الايزوثيرم من دراسات الحركيات أو بالطرق الاحصائية ،

$$\frac{P}{n(P_0 - P)} = \frac{1}{n_m C} + \frac{C - 1}{n_m C} \cdot \frac{P}{P_0}$$
 (24)

حيث n عدد مولات الإمتزاز عند ضغط التوازن P و n_m عدد مولات الإمتزاز في الطبقة الجزيئية الأولى و P_o ضغط البخار المشبع للغاز الممتز في درجة حرارة القياس .

ويشتمل الشابت C على الفرق بين حوارة الإمتزاز للطبقة الجزيئية الأولى (q1) وحرارة الإمتزاز في الطبقات التالية (qr) كما في :

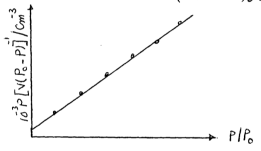
$$C = \exp \left[(q_1 \cdot q_1)/RT \right]$$
 (25) (25) وتكون العلاقة بين قيم $\frac{P}{[n(P_0 - P)]}$ خطية عند انطباق

المعادلة (24) . ويستحصل من العلاقة الخطية على قيم n_m و $\,$ ، ويبين الشكل (4) علاقة بيانية وفق المعادلة (24) بالنسبة لإمتزاز النتروجين على السليكا . ويمكن الاستعاضة عن $\,$ فق المعادلة (24) بحجم الغاز الممتز $\,$ ، فتصبح المعادلة عندئذ كما في :

$$\frac{P}{v(P_o - P)} = \frac{1}{v_m C} + \frac{C - 1}{v_m C} \cdot \frac{P}{P_o}$$
 (26)

حيث ٧m هو حجم الغاز اللازم لتكوين طبقة جزيئية على السطح في درجة حرارة القياسات . والعلاقة وفق المعادلة تكون خطية عادة في المدى P/Po < 0.3 .

ولغرض إيجاد المساحة السطحية الفعلية من المقدار V_m (أو n_m) لابد من معرفة المساحة السطحية الفعلية لجزيئية الغاز التى تعانى الأمتزاز على السطح. ولغرض حساب مساحة الجزيئية المعتزة يفترض تراص الجزيئيات فى طبقة الإمتزاز وفق نظام تراص المسدس (Hexagonal Close Packed) وتكون كثافة الغاز المعتز نفس كنافة الغاز المسملب (Solidified). وتظهر عدم الدقة في تقديرات المساحة السطحية للمواد الصلبة وفق العلاقة (26) بسبب عدم الدقة في تقدير مساحة مقطع الجزيئية الممتزة. وهناك مشكلة تكمن في صعوبة تقدير المساحة السطحية الصغيرة كما هي الحالة مع المساحة السطحية للرقائق الفلزية (Metal Films). وتنجم الصعوبة بسبب كون كمية الإمتزاز على مثل هذه المساحة مقاربة لكمية الغاز الضائعة في أجزاء الجهاز وذلك من جراء تمدد الغاز في جهاز التجربة من المصدر الذي يحفظ فيه الغاز إلى الإناء الذي يوضع فيه الرق الفلزي المراد قياس مساحته السطحية. ويمكن التغلب على المشكلة إلى حد ما يجعل غاز الإمتزاز ذي ضغط بخار مشبع منخفض في درجة حرارة القياس (عادة 77 مطلقة)



شكل (٤) إمتزاز النتروجين على جل السليكاجل بدرجة 77 مطلقة حسب علاقة بي أي تي

حرارة الإمتزاز Heat of Adsorption :

تفيد حرارة الإمتزاز في معرفة قوة الرابطة المتكونة في عملية الإمتزاز . ويمكن إيجاد حرارة الإمتزاز من حساب اعتماد ضغط الإتزان في عملية الإمتزاز على درجة الحرارة . ويمكن كذلك قياس حرارة الإمتزاز عملياً باستعمال المسعر (Calorimeter) وتستعمل أنواع مختلفة من المساعر في قياسات حرارة الإمتزاز . فالمعروف أن كمية الحرارة المتبادلة في نظام معين مع الحيط الخارجي تتوقف على الظروف وعلى طريقة قياس النبادل الحرارى لأن الحرارة كما هو معروف من دراسة قوانين الثيروموديناميك ليست دالة للحالة .

تتحرر عادة كمية من الحرارة عند إمتزاز n_s جزيشية لمادة ما على مقدار معين من سطح الإمتزاز (جرام واحد مشلاً) ، وتدعى هذه الحرارة بحرارة التكامل للإمتزاز (جرام واحد مشلاً) ، وتدعى هذه الحرارة بحرارة التكامل (Integral Heat of Adsorption) ويرمز إليها بـ $q_{\rm int}$. والواقع أن حرارة التكامل للإمتزاز تعبر عن الفرق بين طاقة الغاز (E_s) وطاقة الجزيشيات الممتزة (E_s) ، ولذا فإنه على فرض عدم حدوث شغل خارجي في عملية الإمتزاز ، فإن :

$$q_{int} = n_s (e_g - E_s)$$
 (27)

وتقاس حرارة الإمتزاز بالكيلو جول للمول (أو للجرام) ، ولذا يتضع من المعادلة (27) أنها تتنامب مع كمية الإمتزاز n_s والآن إذا زيدت كمية الإمتزاز بمقدار d_s بعيث تتحرر كمية إضافية من الحرارة مقدارها $d_{\rm int}$ فإن :

$$q_{\text{diff.}} = \left(\frac{dq_{\text{int.}}}{dn_{\text{s}}}\right) \tag{28}$$

(Differential Heat Adsorption) وتسمى q_{diff} الحرارة التفاضلية للإمتزاز q_{diff} محسوس فى العدد الكلى وعندما يتم الإمتزاز فى درجة حرارة ثابتة ودون حدوث تغير محسوس فى العدد الكلى للجزيئيات فإن شغلاً معينًا ينتج من العملية . إذ يختفى حجم q_{diff} من الغاز عند ضغط q_{diff} والذى يناظر إلى q_{diff} من الجزيئيات الممتزة فإن الشغل المنجز باعتبار الحالة المثالية q_{diff} q_{diff} q_{diff} q_{diff} q_{diff} q_{diff} q_{diff} q_{diff} q_{diff} q_{diff}

ويكون الشغل المنجز من قبل الجزيئية الواحدة RT . ويتحول هذا الشغل إلى حرارة تضاف إلى حرارة الإمتزاز التفاضلية q_{diff} لتكون الحرارة الناتجة كما في :

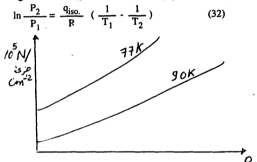
$$q_{iso.} = q_{diff.} + RT \tag{30}$$

وتسسمى q_{iso.} بحرارة الإمتزاز الايزوستيرية (Isosteric Heat of Adsodption). ويمكن الحصول على قيسمة _{qiso.} من تطبيق معادلة كلاسيوس - كلابيرون على ايزوثيرمات مستحصلة عند نفس كمية الإمتزاز ، بحيث أن :

$$q_{iso.} = RT_2 \left(\frac{\partial \ln P}{\partial T} \right)_{\theta}$$
 (31)

ويتوقف نوع الحرارة المقاسة أثناء الإضافات القليلة من الغاز على سطح الإمتزاز على مقدار الحزارة المنتقلة إلى المسعر من جراء حدوث الشغل الخارجي . فإذا لم يحصل أي انتقال حراري من جراء الشغل الخارجي فإن الحرارة المقاسة تعبر عن Qdiff . أما إذا حدث انتقال تام للحوارة الناجمة من الشغل الخارجي إلى المسعر فإن الحوارة القاسة هي q_{iso.} لأن عمرارة القاسة هي q_{iso.} لأن q_{iso.} وفق المعادلة (30) بمقسدار RT الذي يعبر عن أقصى شغل منجز من قبل الغاز وباعتبار الحالة المثالية . والواقع أن الحرارة المقاسة عمليًا هي ليسست q_{diff.} ولا هسى q_{iso.} وإنما تعبر عن قيمة وسط بين الحرارتين وتسمى الحرارة التفاصلية المسعوية للإمتزاز .

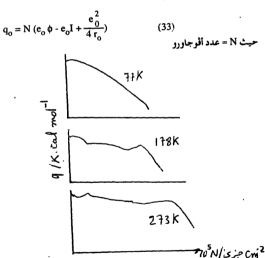
ويمكن الحسصول على P_{iso.} حسابيًا من آيزوليوم الإمتزاز فى درجتين حراريتين كما فى المشكل (5) . إذ يتم تثبيت قيمة معينة لكمية الإمتزاز (على الخور العمودى) وتستخدم قيمتان للضغط المتواؤن P (p و وP) فى درجتى الحرارة T و T (على الآيزوليومين) ، لم تموض هذه القيم فى معادلة كلاميوس- كلابيرون التكاملة كما فى :



شكل (٥) - آيزوثيرم الإمتزاز في درجتي ٢ 77 و X 90 للنظام المشتمل على إمتزاز CO على مسحوق النحاس.

وتتناقص حرارة الإمتزاز عادة مع تزايد كمية الإمتزاز كما في الشكل (6) ، ويعزى تناقص حرارة الإمتزاز على هذا النحو إلى عدم تجانس سطح الإمتزاز . فهناك مواقع فعالة ترتبط بحرارة إمتزاز عالية ومواقع أخرى أقل فعالية وتمتاز بحرارة إمتزاز أقل . يضاف إلى هذا العامل عامل التنافر الذي ينشأ بين الدقائق الممتزة ويزداد هذا التنافر مع تزايد كمية الإمتزاز نتيجة لاقتراب الدقائق الممتزة من بعضها البعض . ويمكن تقدير حرارة الإمتزاز حسابياً بالنسبة للإمتزاز الذي يشتمل على تكوين روابط آيونية أو زوابط تساهمية بين الدقائق الممتزة وسطح الإمتزاز . ويمكن مقارنة القيم الحسابية مع القيم العملية بالنسبة للتغطية (Θ) الصغيرة القريبة من الصفر ، حيث يفترض عندئذ عدم وجود تفاعل بين الدقائق الممتزة .

ويمكن تصور تكوين رابطة أيونية في عملية الإمتزاز بخطوتين – الخطوة الأولى تشتمل على انتقال ألكترون من جزيئية الفاز إلى ذرة السطع ، ومن ثم يقترب الأيون المغازى من ذرة السطع المتاينة حتى تكون المسافة بينهما مساوية للمسافة المتوازنة للروج الأيونى المستقر . ويشتمل انتقال الألكترون من جزيئية الغاز إلى ذرة السطح على اكتساب طافة مقدارها $(c, \phi - c, T)$ عمد عن دالة الشغل و c_0 جهد الساين (Conization Potential) . وتبلغ طافة التجاذب اللازمة لتقريب الأيونين إلى المسافة المتوازنة c_0 / c_0 عندئذ مساوية إلى :



الشكل (١) تأثير درجة الحرارة على العلاقة بين الحرارة التماضلية للإمتزاز والتغطية بالنسبة لإمتزاز الهيد روجين على رقوق النيكل

ولا يمكن الحصول على نتائج معقولة باستخدام المعادلة (33) في حالة إمتزاز بعض الغازات كالهيدروجين والأوكسجين على السطوح الفلزية . ولذا يلزم اعتبار الروابط المتكونة في هذه الحالات على أنها روابط تساهمية . ويمكن توضيح الصورة بدلالة إمتزاز غاز الهيدروجين وH على سطح فلز مثل Me كما في :

2 Me + H₂ - 2 Me - H

والمعادلة هذه لا تصور بصورة دقيقة الحالة التى نحن بصددها لأن الإمتزاز الكيميائي لا يشتمل عمليًا على كسر الرابطة بين الذرات الفلزية (Me-Me) أثناء عملية الإمتزاز . ويعبر عن حرارة الإمتزاز بافتراض تكوين الرابطة التساهمية عند الإمتزاز وفق المعادلة : $q_0-2\,E_{Me-H}-E_{H-H}$

حسيث E_{Me-H} قيلان طاقة الرابطة بالنسبة للهيدروجين المتز وللهيدروجين المتز q_0 والصعوبة التى تواجهنا لحساب حرارة الإمتزاز q_0 تكمن في معرفة فيمة المقدار E_{Me-H} . وقد جرت العادة على حساب E_{Me-H} مسن علاقة بولنج (Pauling Relationship) كما في :

$$E_{\text{Me-H}} = \frac{1}{2} (E_{\text{Me-Me}} + E_{\text{H-H}}) + 23.06 (X_{\text{Me}} - X_{\text{H}})^2$$
 (35)

والمقىدار الأخيسر $(X_{
m Me} - X_{
m H})^2$ 23.06 يشتمل على السالبية الكهربائية (Electronegativity) . ويستحصل على قيمة المقدار $(E_{
m Me-Me})^2$ من حرارة تصعيد

$$\mathrm{E}_{\mathrm{M-Me}} = \frac{2}{12} \; \mathrm{U}_{\mathrm{sub.}}$$
 الفلز الفلاقة: (36)

والمعسادلة (36) موضوعة بالنسبة للفلز الذي يمتاز بهيكل بلورى من النوع المكعب المركزى الوجه (Face Centered Cubic) حيث تكون الذرة الواحدة محاطة بما إلى عشر (12) ذرة مجاورة . ويمكن الحصول من المعادلتين (34) و $q_0 = E_{\text{Me-Me}} + 46.12 \, (X_{\text{Me}} - X_{\text{H}})^2$

وقد استخدمت طريقتان للحصول على الفرق فى السالبية الكهربائية $(X_{Me} - X_{H})$. (1) بواسطة العزم القطبى M للرابطة M - M . ويمكن حساب M من قياسات جهد السطح ولو أن الطريقة ليست سهلة لأن هناك صعوبات مختلفة بخصوص تقدير M.

(٢) من قيمة دالة الشغل وباستخدام العلاقة φ 0.355 e_o لحساب السالبية الكهربائية للفلز بينما يمكن الحصول على قيمة X_H من المراجع .

أســـئلةعامــة

أسئلةعامة

- ١ ما هنى أنواع العوامل الحفازة ، وما هن الأسس التي يقوم عليها العوامل الحفازة ،
 وما هن العوامل التي تؤثر في فاعلية العامل الحافز ؟
 - ٢ ما هي أهم الخطوات التي يمكن إتباعها في تحضير العوامل الحفازة ؟
- ٣ وضح كيف تتحول مستويات الطاقة الذرية لفلز ما إلى حزم طاقة فى حالة الفلز الصلت ؟
- ٤ اشرح أهمية حزم الطاقة في تقسيم المواد إلى موصلات وعوازل وأشباه موصلات؟
- اشرح أنواع العيوب البللورية ، وبين أهميشها في النشاط الحفزى للعوامل الخفازة?
 - ٦ وضح كيف بمكنك التفرقة بين المادة المرقاة والعامل الحافز العادى ؟
- ٧ بين بالشرح الفروق بين التسمم والإعاقة والإتساخ . ثم وضع كيف يمكن
 التخدر من سلبات هذه الظواهر في التفاعل الكيميائي ؟
 - ٨ بين أوجه الشبه والحتلاف بين المرقى والحامل ؟
- ٩ اشرح العلاقة بين النشاط الحفزى وميكانيكية التفاعل الكيميائي الغير متجانس؟
- ١٠ وضح الفرق بين حركية التفاعل الحفزى الغير متجانس والتفاعل الحفزى
 المتحانس ؟
 - ١١- تكلم بالتفصيل عن ظاهرة الإمتزاز؟
 - ١٢- بين بالشرح والرسم أنواع الإمتزاز؟
 - ١٣- أذكر الفرق بين الرمتزاز الفيزيائي والكيميائي ؟
 - 16- اشرح كل من الإمتزاز الموقعي والإمتزاز غير الموقعي ؟
 - ١٥- وضح الفرق بين الإمتصاص والإمتزاز؟
 - 17- اكتب مذكرات وافية عن :
 - (أ) طاقات الإمتزاز . (ب) حركيات الإمتزاز والإبتزاز .
 - ١٧- تكلم عن قياسات الامتزاز والإبتزاز والامتصاص ؟

١٨- اشرح العلاقة بين الإمتزاز والاندماج ؟

19- تكلم بالتفصيل عن ظاهرة الشد السطحى ؟ وبين كيف يمكن تعريف الشد

السطحي بدلالة الطاقة لوحدة مساحة السطح ؟

• ٢- بين مع الرسم والمعادلات الخاصية الشعرية ؟

٧١- وضع باختصار تأثير درجة الحرارة على الشد السطحي ؟

٧٧- تكلم عن ضغط الغشاء والقوانين الغازية ؟

٢٣ - وضح رياضيًا بالمعادلات معنى ايزوثير مات الإمتزاز؟

٤ ٢- اكتب مذكرات وافية عن حرارة الإمتزاز؟

٢٥- اشرح مع الرسم منحنيات تأثير درجة الحرارة على العلاقة التفصيلية للإمتزاز
 والتغطية بالنسبة لإمتزاز الهيدروجين على رقوق النيكل ؟

المراجع

المراجع

المراجع العربية،

- ١ الكيمياء الفيزيائية : ف. كيريف ، دار مير للطباعة والنشر ، ١٩٨٠ .
- كيمياء السطح والعوامل المساعدة: أ.د. جلال محمد صالح ، جامعة دمشق
 ١٩٨٠ .
- ٣ الكيمياء القيرياثية ، جوردن بارو ، الدار الدولية للنشر والتوزيع ، دار
 ماكجروهيل للنشر ١٩٩٠ .
- الكيمياء الحركية والكهريية : أ.د. محمد مجدى عبد الله واصل ، دار النشر
 للجامعات ٣٠٠٧ .
- ٥- أسس الكيمياء الفيزيائية: أ.د. محمد مجدى عبد الله واصل ، (تحت الطبع).
 الداحة الأحتيية:
- G. C. Bond, "Catalysis by Metals" Academic Press, New York, 1962.
- T. B. Grimley, "Chemisorption" edited by W. F. Garner, Butterworths, London 1957.
- T. I. Taylar, "Catalysis" edited by P. H. Emmett, Reinhold, New York, 1957.
- 4. G. A. Somerjei, "Principles of surface chemistry" Prentice-Hall, Engkewood cliffs, New Jersey, 1972.
- K. J. Laidler, "Catalysis" edited by P. H. Emmet Rwdinhold, New York, 1954.
- 6. P. H. Emmett, "Catalysis" Redinhold, New York, 1954.
- 7. H. Pines and J. Manassen, "Advances in Catalysis", 1966.
- A. W. Adamson, "Physical Chemistry of surfaces" John wiley and sons, New York, 1976.
- A. I. N. Keulemans and G. C. A. Schuit, "The Mechanism of Heterogneous Catalysis" Elsevier, Amsterdam, 1960.

- P. G. Ashmore, "Catalysis and Inhibition of Chemical Reactions" Butterworths. London. 1963.
- G. Wedler, "Chemisorption; An Experimental Approach", Butterworths, London, 1976.
- H. Moesta, "Chemisorption and Ionzation in Metal-Metal Systems" Springer-Verlag, Bertin, 1968.
- D. M. Young and A. D. Crowell, "Physical Adsorption of Gases", Butterwarths, London, 1962.
- J. H. de Roer, "The Dynamical Character of Adsorption" Oxford Univ. Press. 1953.
- S. Ross and J. P. Oliver, "On Physical Adsorption Inlercience", New York. 1964.
- R. H. Griffith and J. D. F. Marsh, "Contact Catatysis" Oxford Univ. Press, 1957.
- N. Taylar and R. Creasy, "Adsorption Desorption Dhemomena" Academic Press. London. 1972.
- S. Glasstone and D. Lewis, "Elements of Physical Chemistry" MacMillan & Co. Ltd. 1962.
- 19. G. M. Barow, "Physical Chemistry" McGraw-Hill Co, 1973.
- A. W. Adamson, "Physical Chemistry of Surfaces" John Wiley & Sons. 1976.
- P. A. Atkins, "Physical Chemistry", Oxford Univ, Press, Oxford, 1978.

المصطلحات العلمية

المطلحات العلمية

Promiter	مرقى	Activated Complex	معقد منشط
Retardation	إعاقة	Active Centers	مراكز فعالة
Swmi-Conductor	شبه موصل	Carrier	حامل
Sintering	تلبد	Catalyst	عامل حفز
Support	مند	کب Catalyst Compound	عامل حافز مر
Supported	مسئد	نزى Catalyst Metal	عامل حائز فا
Vacaneies	فراغات	Compensation effect	تأثير التعويط
Absorption	إمتصاص	Conductar	موصل
Absorbate	بمتز	Corner atoms	ذرات الأركان
Absorbent	إمتزاز	Cracking	تكسير
Localized	موقعي	Cracks	شقوق
Chemisorption	إبتزاز كيميائي	Crystal defect	عيب بللورء
Coverage	تغطية	Dislocation	انخلاع
Crystal	بلورة	Dislocation edge	انخلاع حافة
Defect	عيب	Dislocation Screw	انخلاع لولبى
البللورية	فواصل الحبيبات	ن Electron Diffraction	حيود الإلكترو
Crystal Grain Bound	daries	Energy Bands	حزمة الطاقة
Desorption	إبتزاز	Fouling	اتساخ
Desorption Coeffici	معامل إمتزاز ent	Frequency factor	عامل النردد
Dispersion Forces	قوى التشتت	ـوائب Impusity Levels	مستويات النا
Energy Barrier	حاجز الطاقة	Isulator	عازل
Flow System	نظام إنسياب	Interstitial	بينى
Gauge	مقياس	Poisoning	تسمم
Gauge ionization	مقياس التأين	Pores	مسامات
Ground state	حالة الأساس	Positive Holes	ثقوب موجبة
Heat Content	محتوی حراری	Preferential Adsorption	إمتزاز مفصل ا

Non-Polar	اغير قطبى
Pamp	مضخة
Resonance	ً رنين
Sticking Probabili	احتمالية الإلتزاق ty
Surface free energy	الطاقة الحرة للسطح
Valancy Forces	قوى التكافؤ
Calorimeter	مسعر
Electronregativity	السالبية الكهربية
Isotherm	ايزوثيرم

Heterogeneous منجانس منجانس منجانس المستجانس Incorporation إندماج Isobar علاقة تساوى المنط المناز - ايزوكرر Isoschore علاقة تساوى المناز - ايزوكرر Isostere معدل المسار الحر المعدل المسار الحر Mean Free Path رقوق فلزية Mobility انتقالية المصور الذاتي Moment of Inertia

الملاحيق

جدول رقم (۱) تصنیف الفلزات وأشباه الفلزات علی أساس قدرتها علی ؤمتزاز بعض الفازات من تجارب ترابنال Trapnall

ij.	الفا نات		الفلــــزات								
Ą	الفحححوات	02	C ₂ H ₂	C ₂ H ₄	со	Н2	CO ₂	N ₂			
Α	Ca, Sr, Ba, Ti,	Α	Α	Α	Α	Α	Α	Α			
	Zn, HF, V,										
	Nb, Ta, Cr,										
	Mo, W, Fe,										
	Re										
В ₁	Ni, Co	A	Α	Α	Α	Α	Α	NA			
B ₂	Pd, Rh, Ir, Pt	Α	Α	Α	Α	Α	NA	NA			
c	Mn,Al,Au,Cu	Α	Α	Α	Α	NA	NA	NA			
D	.ĸ	Α	Α	NA	NA	NA	NA	NA			
E	Ag,Mg,Cd,Zn	Α	NA	NA	NA	NA	NA	NA			
F	Te, Se	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA			

حيث

A : يعنى أن الغاز يعاني إمتزازًا على سطح العنصر الفلزى .

NA : يشير إلى عدم إمكان تحقق الإمتزاز .

المجموعة : يقصد بها الفلزات المدرجة تحت حقل د الفلزات ، والتي تبدى ظاهر. الإمتزاز أو عدم الإمتزاز .

-1VA-

جدول رقم (٢)

بعض الخواص الطبيعية للفلزات في السلاسل الثلاث الطويلة من الجدول الدوري. تجد التفاصيل عن الرموز والوحدات الخاصة بها بعد الجدول مباشرة.

فلزات السلسلة الطويلة

M	1	r	T _m	Т _b	Ls	φ	d	p	E°	x
K	b.c.c.	2.31	63	760	21.5	2.15	0.86	6.6	-2.92	+0.52
Ca	f.c.c.	1.96	850	1440	46	2.76	1.55	4.24	-2.84	÷1.10
So	c.p.h.	1.66	1400	3900	93	3.3	-	-	-	-
Ti	c.p.h.	1.46	1660	3535	112	3.95	4.51	47.8	-1.75	+1.25
V	b.c.c.	1.31	1900	3000	121	4.12	6.11	24.8	-1.5	+1.4
<u>Cr</u>	b.c.c.	1.25	1550	2482	94	4.58	7.14	13.0	-0.71	+3.08
Mn	A 6	10.29	1245	2097	68	3.83	7.44	-	-1.05	+11.8
Fe	b.ç.c.	1.24	1540	2735	99	4.48	7.87	10	-0.44	-
<u>Co</u>	f.c.c	1.25	1493	3550	102	4.41	8.90	5.67	-0.27	-
\underline{Ni}	f.c.c	1.24	1455	2732	101	4.50	8.90	7.8	-0.23	-
Cu	f.c.c.	1.27	1083	2595	81	4.64	8.96	1.72	+0.34	-0.09
Zn	c.p.h.	1.33	419	906	30	3.66	7.14	5.8	-0.76	-0.16
Ga	A 11	1.33	29.7	1983	66	3.80	5.97	56.8	-0.52	-0.24

-174-

(تابع)جدول رقم (۲) فلزات السلسلة الثانية

M	1	r	T _m	T _b	L_{s}	φ	d	p	E°	x
Nb	b.c.c.	2.43			20.5	2.13	1.53	12.0	-2.98	+0.21
Sr	f.c.c.	2.15	770	1380	39.2	2.35	2.6	23	-2.89	-0.20
Y	c.p.h.	1.80	1452	4100	103	3.3	4.34	-	-	+5.3
<u>Zr</u>	c.p.h.	1.58	1852	5000	142	3.60	6.55	45	-	+1.28
Nb	b.c.c.	1.43	2468	3300	185	3.99	8.57	13.2	-	+1.5
Mo	b.c.c.	1.36	2622	4800	155	4.48	10.2	5.78	-0.2	+0.04
Tc	c.p.h.	1.36	2140	-	140	4.4	11.50	-	-	+6.3
Ru	c.p.h.	1.62	2400	4900	160	4.52	11.90	7.4	-	+0.50
Rh	f.c.c	1.34	1966	4500	138	4.65	12.44	4.51	+0.6	+1.11
Pd	f.e.c	1.37	1554	3980	91	4.49	12.02	10.8	+0.83	+5.4
Ag	f.c.c.	1.44	960	2212	68	4.44	10.49	1.59	+0.80	-0.20
Cd	c.p.h.	1.48	321	767	26.5	4.00	8.65	6.83	-0.40	-0.18
In	A 6	1.62	156	2000	58	-	7.31	9	-0.34	-0.11
Sn	A 5	1.50	· 232	2337	70	4.09	7.3	11.5	-0.14	-0.25

-11.

(تابع)جدول رقم (٢) فلزات السلسلة الثالثة

1	M	1	r	T _m	T _b	L _s	· φ	ď	p	E.	x
(Cs	b.c.c.	2.26	· 30	690	18.8	1.89	1.90	19.0	-2.92	-0.22
]	Ba	b.c.c.	2.27	710	1500	42	2.28	305	60	-2.92	+0.9
1	La	c.p.h.	1.86	835	4242	93	3.3	6.2	-	-2.4	-
)	Hf	c.p.h.	1.57	2130	5400	170	3.53	13.36	32.4	-	-
•	Гa	b.c.c.	1.43	2996	5300	185	3.96	16.6	12.4	-	+0.87
1	w	b.c.c.	1.37	3410	5900	202	4.56	19.3	5.48	-	+0.28
]	Re	c.p.h.	1.37	3167	5900	189	4.74	21.4	21	-	+0.37
(Os	c.p.h.	1.33	3045	5500	174	4.55	22.48	9.5	-	+0.05
]	[r	f.c.c	1.35	2454	5300	165	4.57	22.5	4.9	+1.0	+0.15
]	Pt	f.c.c	1.38	1773	4530	135	4.52	21.45	10.6	+1.2	+1.10
	Au	f.c.c.	1.44	1063	2966	84	4.46	19.3	2.44	+1.42	-0.15
]	Hg	A 10	1.50	-39	357	14.5	4.52	13.55	96	+0.80	-0.17
•	Τl	c.p.h.	1.70	303	1457	43	3.84	11.85	18	-0.33	-0.24
]	Pb	f.c.c	1.75	327	1750	46.3	3.94	11.3	22	-0.13	-0.12

M = رمز الفلز ، والخط أسفل الرمز يدل على وجود صور ثابتة ومستقرة للعنصر.

f.c.c. يدل على تركيب مكعب سركزي الوجه ، c.p.h يرمنز إلى مجسم سداسي ، b.c.c يدل على تركيب مكعب مركزي الجسم ، A 5 مجسم رباعي مركزي الجسم ، A 10 مجسم رباعي مركزي الوجه ، A 10 معيني ، 11 A مكعب مركزي الجسم مشوه.

T_m = درجة الإنصهار L_s = حرارة التصعيد الكافية = الكثافة بالجرام/سم d

= جهد القطب القياسي بالفولت

r = نصف القطر الذرى بالأنجشتروم T_h درجة الغليان

المقاومة النوعية

تقابلية المغناطيسية للفلز x 10⁶ x

ا = يبين التركيب الطبيعي للشبكة حسب درجة الحرارة والضغط:

-۱۸۱-جدول رقم (۳) قیم السالبیة الکهربیة للعناصر علی قیاس بولنك

السالبية الكهريائية	العنصر	السالبية الكهريائية	العنصر	السالبية الكهريائية	العتصر
2.04	Ti	1.38	U	2.20	Н
1.24	Er	1.55	Mn	0.98	Li
2.55	С	1.17	Sm	0.93	Na
1.90	Si	1.36	Np	0.82	K
2.01	Ge	1.83	Fe	0.82	Rb
1.96	Sn	2.28	Rh	0.97	Cs
2.33	Pb	2.20	Ir	1.57	Ве
1.25	Th	1.20	Gd	1.31	Mg
3.04	. N	1.91	Co	1.00	Ca
2.19	P	1.90	Ni	0.95	Sr
2.18	As	2.20	Pd	0.89	Ba
2.05	Sb	2.28	Pt	1.39	So
2.02	Bi	1.65	Cu	1.22	Y
-	Yb	1.97	- Ag	1.10	La
3.44	0	2.54	Au	1.12	Ce
2.58	S	1.22	Dy	1.54	Ti
2.55	Se	. 1.81	Zn	1.53	Zr
-	Te	1.69	Cd	-	Hf
1.27	Lu	2.00	Hg	1.13	Pr
2.98	F	1.23	Но	1.63	v
3.16	CI	2.04	В	1.14	Nd
2.96	· Br	1.61	Al	1.66	Cr
2.66	I	2.01	Ga	2.16	Мо
		1.78	In	2.36	w

- ۱۸۲-جدول رقم (٤) خواص بعض الروابط الكيميائية

معدلالبعد	البعث	طاقة الرابطة	طاقةالتفكك	الرابطة
بينالذرتين	بين الذرتين	﴿(كيلوسعر)	(کیلوسعر)	الرابطة
r _o	(الأنجشتروم) r _e	E	D	
0.7509	0.7417	104.18	103.24	н-н
1.130	1.120	81	80	ثنائي الذرة C-H
-	-	-	124	СН-Н
-	-	98.4	88	CH ₂ -H
1.093	-	99.3	101	СН3-Н
1.08	-	98.7	-	C-H ple
1.060	1.064	-	<121	HC≡C-H
1.080	-	-	102	С ₆ H ₅ -Н
1.059	1.066	-	114	H-CN
-	-	-	28	н-со
-	-	-	76	н-сно
1.073	-	-	90	CCl ₃ -H
1.048	1.038	-	85	NH
1.014	-	93.4	102	NH ₂ -H
0.980	0.971	-	101.5	ОН
0.957	0.958	110.6	117.5	но-н
1.010	-	-	90	н-оон
0.926	0.917	135	134	HF
1.901	1.887	-	47	NaH
1.658	1.646	-	67	AlH
1.480	-	76	-	Si-H(in SiH ₄)
1.419	-	77	-	P-H (in PH ₃)
1.334	-	83	90	H-SH
1.35	1.34	-	66-93	SH
1.284	1.275	103.1	102.2	HCI
1.486	1.475	-	60	Ni-H

-۱۸۳-(تابع)جدول رقم (٤)

r _o	r _e	E	D	الرابطة .
1.475	1.463	-	66	CuH
1.610	1.595	-	19.6	ZnH
1.523	-	59	۱ -	As-H (in AsH ₃)
1.471	-	66	-	Se-H (in H ₂ Se)
1.423	1.414	87.4	86.5	HBr -
1.626	1.617	-	58	AgH
1.535	1.524	-	72	AuH
1.766	1.740	-	8.6	HgH
1.852	1.839	-	42	РЬН
1.315	1.312	-	150	C-C (in C ₂)
1.54	-	82.6	-	C-C (ala)
1.30	-	145.8	-	(عام) C = C
1.21 ·	-	199.6	-	رطم) C≣C
1.207	1.201	194.3	230	HC ≡ VH
1.359	-	142.9	125	$H_2 C = CH_2$
-	1.543	-	83	H ₃ C - CH ₃
1.131	1.128	-	255.8	co
1.163	1.162	192	127	O = CO
-	-	85.5	-	C-O (ala)
1.22	-	176	-	(الديهايد) C = O
1.21	-	179	-	(کیتون) C = O
1.21	-	166	-	$H_2C=O$
-	1.41	-	90	нсо - он
1.43	-	80.2	90	CH ₃ - OH
1.43	-	-	90	CH ₃ CO - OH
-	-	83.5	90	C ₂ H ₅ - OH
1.537	1.534	-	166	CS
-	-	65	-	C-S (219)

-۱۸٤-(تابع) جدول رقم (٤)

r _o	r _e	E	D	الرابطة
1.554	-	128	-	$C = S (in CS_2)$
1.82	-	-	70	CH ₃ - SH
1.81	-	65	69	C ₂ H ₅ - SH
1.82	-	65	73	CH ₃ - SCH ₃
- 1	-	125	-	OC = S
1.76	-	81	-	O - Cl (in CCl ₄)
1.761	٠	78.2	80	CH ₃ - Cl
1.21	-	-	72	O-NO
-	-	48	-	H ₂ N - OH
-	-	53	-	(في النترات والنتريث) NO
· -	-	145	-	(نتریت) N = O
1.211	1.207	119.1	117.96	$O = O (in O_2)$
1.48	-	35	50	HO - OH
	1.610	-	138	AIO
1.43	-	119	-	$S = O(SO_2)$
1.43	-	104	-	$S = O(SO_3)$
l - I	-	-	92	Fe O
	-	-	<99	NiO
-	-	-	113	CuO
	-	-	<92	ZnO
.	-	-	32	AgO
	-	-	94	РьО
-	1.922	-	98	ZnS
2.399	-	-	78	PbS
- 1	-	-	69	FeCl
] -	-	95	-	Fe - Cl (Fe Cl ₂)
.	-	81	-	Fe - Cl (Fe Cl ₃)
-	-	-	115	NiCl
	-	-	88	CuCl
-	-	-	72	AgCl

-۱۸۵-جدول رقینا(۵) وحدات النظام الدولی

اسم الوحدة	اسم الوحدة	الكمية
m	متىر	البعيد
kg	كيلوجرام	الكتلة
s	ثانية	الزمسن
Α	أمبــير	التيار الكهربائي
k	درجة كلفن	درجة الحرارة
mol	امول	كمية المادة
m ²	متر مربع	المساحة
m ³	امتر مكعب	الحجم
kg m ⁻³	كيلو جرام للمتر المكعب	الكشافة
ms ⁻¹	متر في الثانية	السرعة
ms ⁻²	متر لمربع الثانية	التعجيــل
$N = kg ms^{-2} = Jm^{-1}$	نيوتن	القــوة
Nm ⁻²	نيوتن للمتر المربع	الضغط
$J = kg m^2 s^{-2} = Nm$	جول (J)	الطاقة
$kg m^2 s^{-3} = .J s^{-1}$	واط (W)	القدرة
C = As	کولوم (C)	الشحنة الكهربائية
$V = kgm^2 s^{-3} A^{-1} = JA^{-1} s^{-1}$	فولت (V)	• • •
Vm ⁻¹	فولت للمتر	شدة المجال الكهربائي
$\Omega = \text{kgm}^2 \text{ s}^{-3} \text{ A}^{-2} = \text{VA}^{-1}$	(Ω) اوم	المقاومة الكهربائية
$F = A^2 s^4 kg^{-1} m^{-2} = AsV^{-1}$	فاراد (F)	المتسعة الكهربائية

-۱۸۲-جدول رقم (۱) وحدات لا تدخل ضمن وحدات النظام الدولي

الكمية المُكافِّنَة في وحدات النظام الدولي	الاسم	الكمية
10 ⁻¹⁰ m	انكستروم (°A)	البعد
0.0254 m	انج (in)	
0. 304 8 m	قدم (ft)	
1.609 m	ميال	
10 ⁻³ m ³	لتر	الحجم
0.45359 kg	الباوند (Ib)	الكتسلة
10 ⁻⁵ N	الداين (dyn)	القـــوة [.]
0.138255 N	الباوندال	
101.325 Nm-2	الجو (atm)	الضغط
133.322 Nm ⁻²	تور (mmHg)	
10 ⁵ Nm ⁻²	بار	
10 ⁻⁷ J	ارك	الطاقة
4.1840 J	السعر (cal)	
0.16021 x 10 ⁻¹⁸ J	الكترون فولت (eV)	
745.700 W	قوة الحصان (hp)	القدرة
10 ⁻¹ kgm ⁻¹ s ⁻¹	بريز (η)	اللزوجة
3.338 x 10 ⁻³⁰ mC	دیبای	عزم ثنائى القطب

-۱۸۷-جدول رقم (۲) الكسور والمضاعفات المستعملة مع وحدات النظام الدول*ي*

القيمــة	. الرمسز	الاسم
10 ¹²	Т	تيرا
10 ⁹	G	کوکا
10 ⁶	M	میکا
10 ³	k	كيلو
10 ⁻¹	d	دسی
10 ⁻²	С	سنتی
10 ⁻³	m	ميللي
10 ⁻⁶	μ	مايكرو
10 ⁻⁹	n	تيرا كوكا كيلو دسي سنتي ميثلي مايكرو نانو بيكو
10 ⁻¹²	р	بيكو

جدول رقم (۸) عوامــل التحــــويل

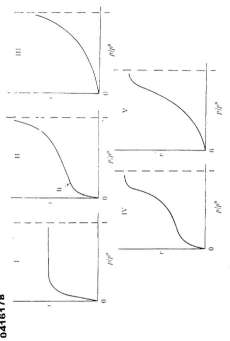
ا لكا فىء فى وحدات SI	المقــــدار
10 ⁻¹⁰ m 10 ⁻³ m ³ 101, 325 Nm ⁻² 10 ⁻⁷ J 4,1840 J	(1) انکستروم (1) لتسر (1) جسو (1) أرك
0.16021 x 10 ⁻¹⁸ J	(1) سـعر (1) الكترون فولت

-111-

جدول رقم (٩) بعض الثوابت الفيزيائية

القيمسة	الرنسز	الكمية
2.997 x 10 ⁸ ms ⁻¹	0	مىرعة الضوء
1.60219 x 10 ⁻¹⁹ C	e	شحنة الإلكترون
6.62620 x 10 ⁻³⁴ JS	h	ثابت بلانك
6.02217 x 10 ²³ mol ⁻¹	N	عدد اڤوجادرو
9.10956 x 10 ⁻³¹ kg	m	كتلة الإلكترون عند السكون
1. 66053 x 10 ⁻²⁷ kg	m _p	كتلة البروتون عند السكون
9.64867 x 10 ⁴ C mol ⁻¹	F	ثابت فراداي
5.291772 x 10 ⁻¹¹ m	a _o	نصف قطر بوهر
8.3143 J K-1 mol ⁻¹	R	ثابت الغاز
1.3806 x 10 ⁻²³ J deg ⁻¹	k	ثابت بولتزمان
101.325 Nm ⁻²	Tarm	الضغط الجوى

CATALYSIS AND SURFACE CHEMISTRY





دار النشر الدامعات - مصر صب (۱۲۰ محمد فرید) انقامره ۱۱۰۵۸ غیفرن: ۲۸۱۲ مع - تیماکس ۲۸۱۲ ، ۶